

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

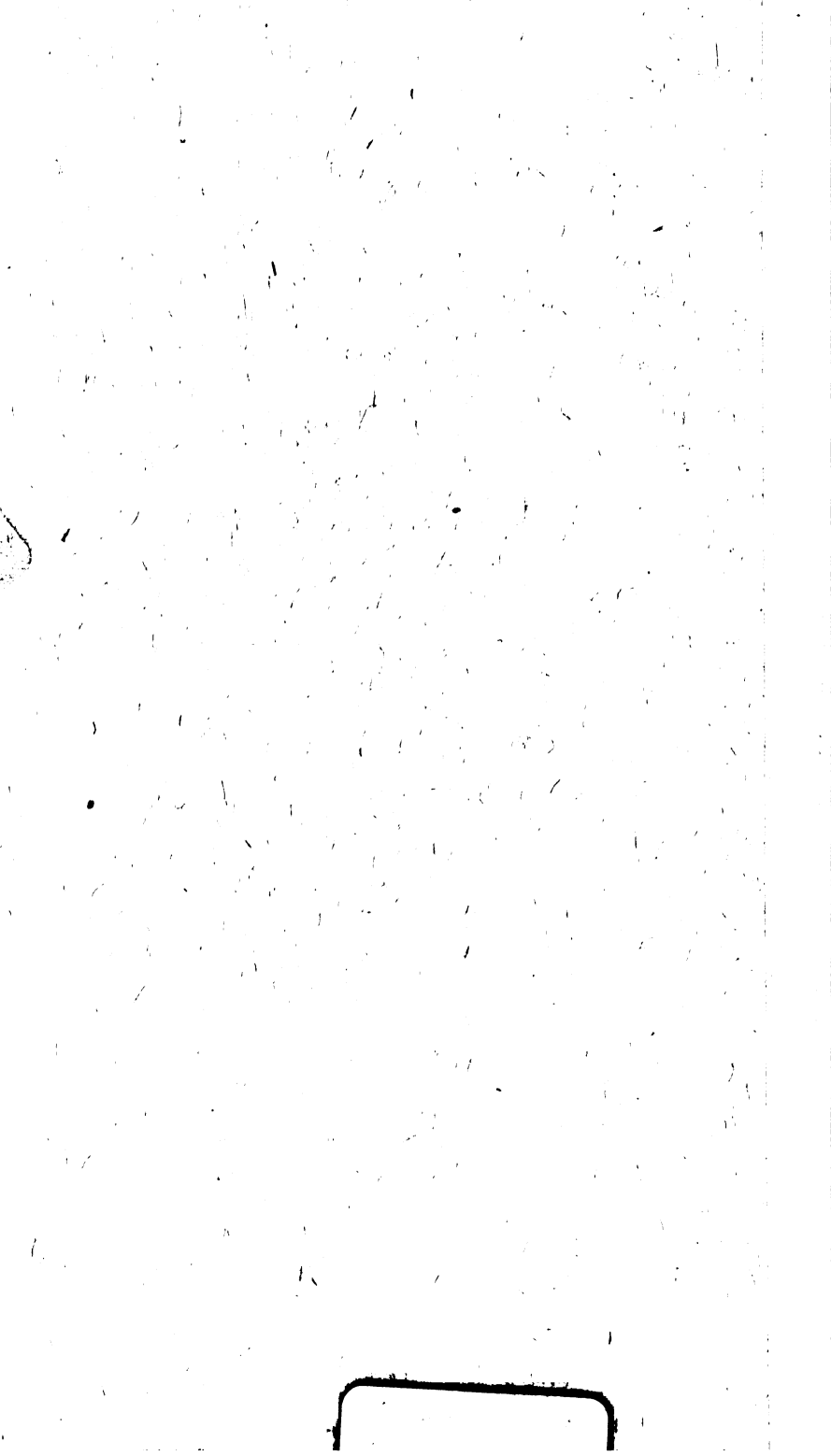
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

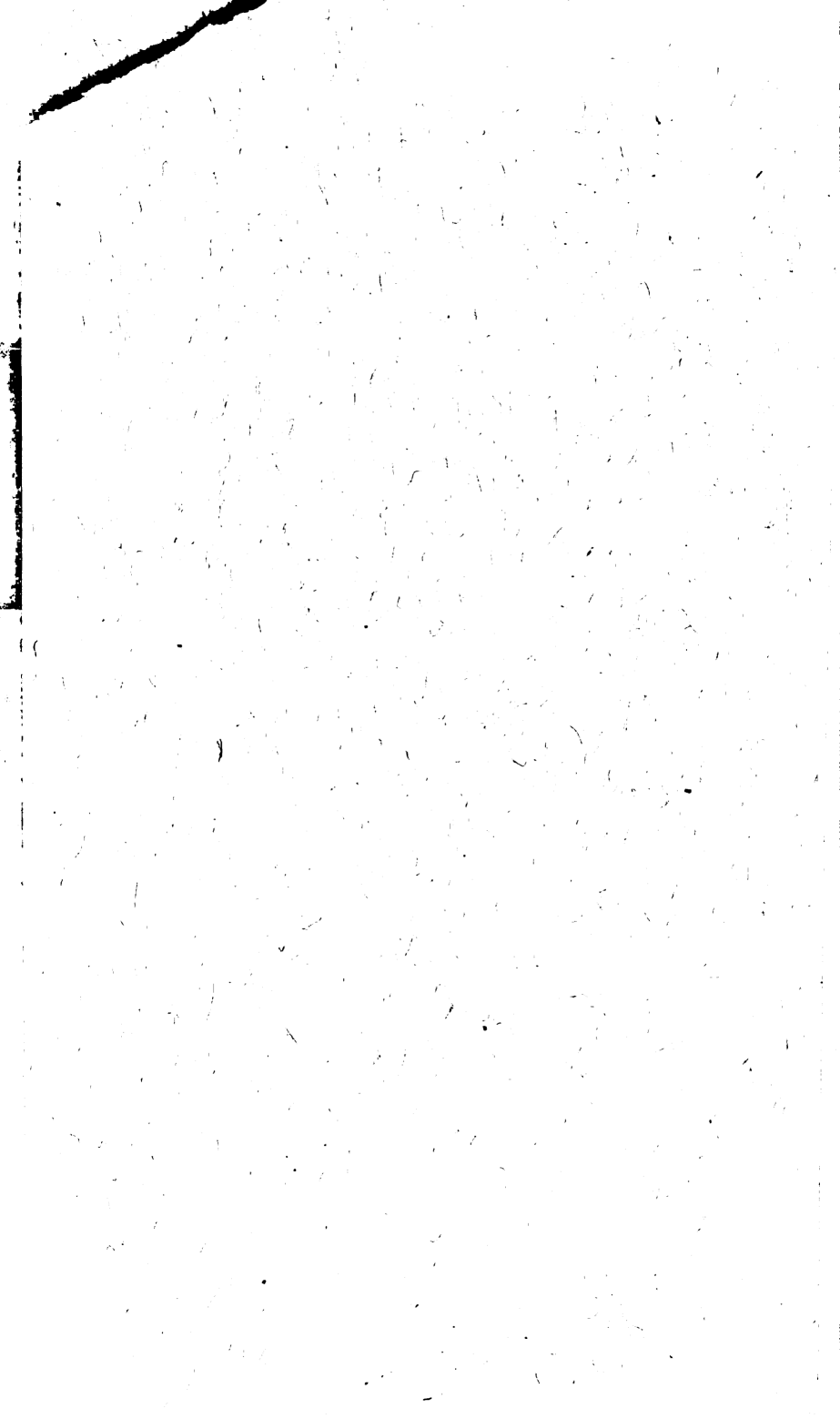
- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

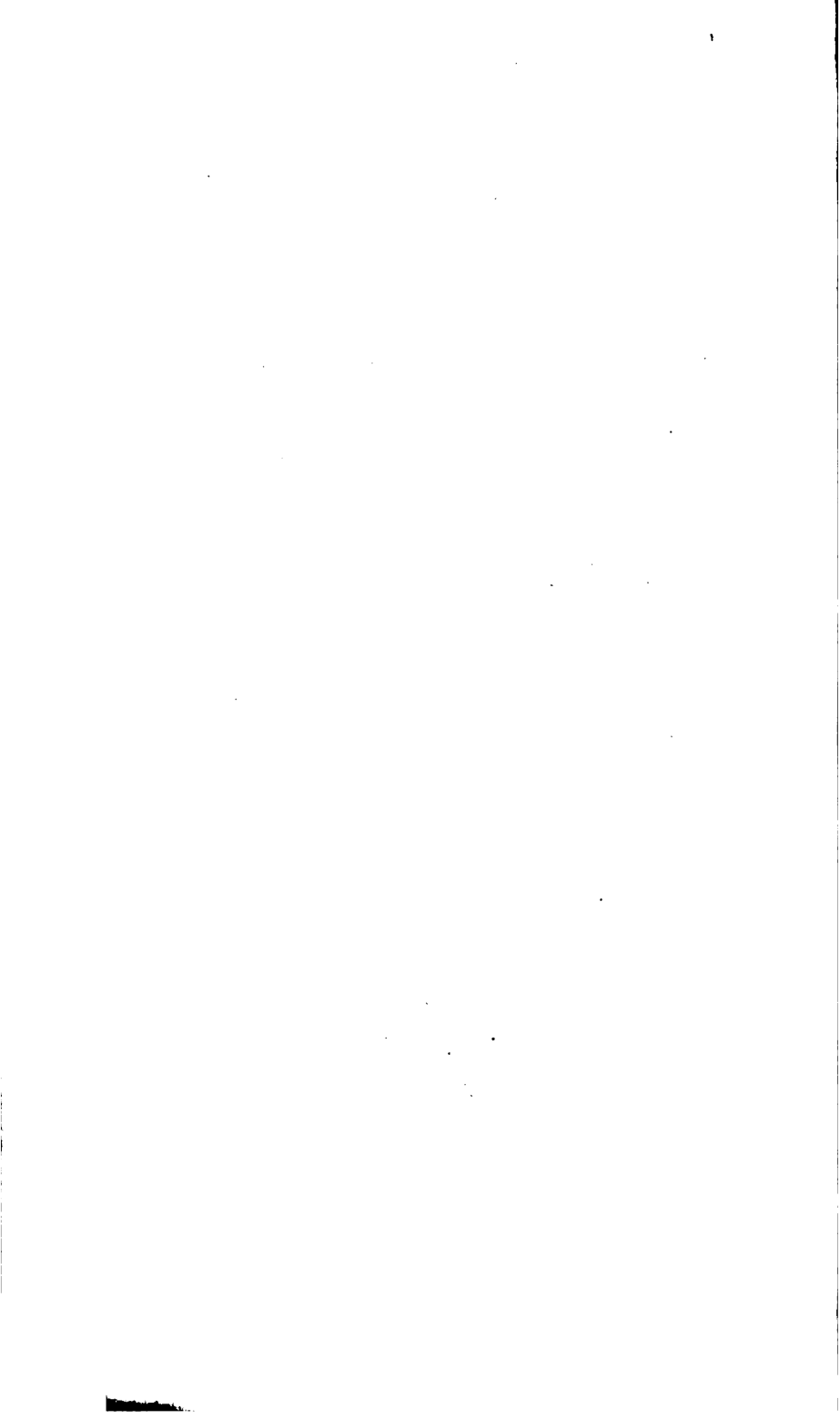
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



--• ---• • ----. --.







• • • . . • .

JOURNAL.

FÜR-

PRAKTISCHE

C H E M I E

HERAUSGEGRBEN

VON

OTTO LINNÉ ERDMANN

ORD. PROF. D. TECHN. CHEMIE A. D. UNIVERSITÄT ZU LEIPZIG

UND

FRANZ WILHELM SCHWEIGGER-SEIDEL

A. PROFESSOR DER MEDICIN ZU HALLE.

ERSTER BAND.

MIT ZWEI KUPFERTAFELN

LEIPZIG 1834.

VRRLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

.

Zur organischen Chemie und Physiologie.

L

Das Kapnomor.

Neunzehnte Fortsetzung der Beiträge zur nähern Kenntniss der trockenen Destillation organischer Körper

von

Dr. REICHENBACH *).

Bei der Darstellung der verschiedenen nähern Grundstoffe, die ich aus den empyreumatischen Gemengen ausgesondert habe, lag ich in beständigem Kampfe mit einer eigenen öligen Substanz, die sich auf keine Weise direct abscheiden liess, und

*) Fortsetzung von Bd. IX. S. 251. des Neuen Jahrbuchs der Chemie und Physik. Eine übersichtliche Zusammenstellung der durch Reichenbach's treffliche Untersuchungen bis jetzt gewonnenen Resultate soll in einem der nächsten Hefte mitgetheilt werden, um den Leser in den Stand zu setzen, auf diesem, für Wissenschaft und praktisches Leben gleich wichtigen, bisher in so tiefes Dunkel gehüllten, durch Reichenbach's unermüdete Forschungen jedoch immer mehr sich lichtenden Felde mit Leichtigkeit sich orientiren zu können.

Die ausführlichen, eine zusammenhängende Folge bildenden, Abkandlungen Reichenbach's im Jahrb. der Chemie und Physik sind, chronologisch geordnet, folgende:

- 1) Beiträge zur nähern Kenntniss der trockenen Destillation organischer Körper. (Erste Abhandlung. Paraffin.) Bd. XXIX. (oder Bd. LIX. der Gesammtreihe) 1830. S. 436 460.
- 2) Beiträge u. s. w. Erste Fortsetzung. Ueber das Naphthalin. N. Jahrb. Bd. I. (Bd. LXI. der Gesammtreihe) 1831. S. 175-196.
- 3) Beiträge u. s. w. Zweite Fortsetzung. Ueber das Paraffin. Ebend. S. 273 291.
- 4) Beiträge u. s. w. Dritte Fortsetzung. Kritik der vom Herrn Unverdorben dem Ammoniak zur Seite gestellten sogenannten organischen Basen, des Odorins, Animins, Olanins, Ammo-Journ. f. prakt. Chemie. I. 1.

die mich meistens zu sehr mühsamen Umwegen zwang, um ihrer vollständig los zu werden. Diess war schon der Fall bei dem Eupion, das sie mit Russ brennen macht; dann beim Kreosot, dessen medicinische Wirksamkeit sie ungemein herabstimmt;

lins, ferner des Krystallins, Fuscins u. s. w. Ebend. S. 464—487 und Bd. II. (LXII.) 1891. S. 46—67.

- 5) Beiträge u. s. w. Vierte Fortsetzung. Eupion. Bd. II. (LXII.) 1831. S. 129 161.
- 6) Beiträge u. s. w. Fünste Fortsetzung. Ueber das Vorkommen des Cholesterins im Thiertheer. Ebend. S. 273 304.
- 7-10) Beiträge u. s. w. Sechste, siebente, achte und neunte Fortsetzung. Das Kreosot. Bd. VI. (LXVI.) 1832. S. 301 318. 345 362. Bd. VII. (LXVII.) 1838. S. 1 25 und 57 72.
- 11) Beiträge u. s. w. Zehnte Fortsetzung. Das Pittakall. Bd. VIII. (LXVIII.) 1833. S. 1.—7.
- 12) Beiträge u. s. w. Eilfte Fortsetzung. Einige Beispiele schätzbarer Heilwirkungen des Kreosots. Ebend. S. 57 — 67.
- 13) Beiträge u. s. w. Zwölste Fortsetzung. Ueber das Naphthalin des Herrn Laurent und das Paranaphthalin des Herrn Dumas. Ebend. S. 228 264 und 239 248.
- 14 u. 15) Beiträge u. s. w. Dreizehnte und vierzehnte Fortsetzung. Das Pikamar. Ebend. S. 295 316. 351 367.
- 16) Beiträge u. s. w. Fünfzehnte Fortsetzung. Ueber die Heitwirkungen und die Bereitung des Kreosots. Ebend. S. 309 – 419.
- 17) Beiträge u. s. w. Sechzehnte Fortsetzung. Ueber das Steinest. Bd. IX. (LXIX.) 1833. S. 19 29.
- 18) Beiträge u. s. w. Siebzehnte Fortsetzung. Der Mesit (Essig-geist). Ebend. S. 175 186.
- 19) Beiträge u. s. w. Achtzehnte Fortsetzuug. Ueber den Holzgeist. Ebend. S. 241 251.

Von kleineren, Berichtigungen und vorläufige Notizen enthaltenden, Aufsätzen Reichenbach's im Jahrb. d. Ch. u. Ph. sind noch zu nennen:

- 20) Einige Bemerkungen über das Paraffin: Bd. V. (LXV.) 1832.
 8. 295 297.
- 21) Ueber das Kreosot, ein neues Product der trockenen Destillation organischer Körper, Ebend. S. 461. 462.
- 22) Ueber das Eupion. Bd. VI. (LXVI.) 1832. S. 318 320.
- 23) Vorläufige Nachricht von einem neuen Grundstoff in den Producten der trockenen Destillation, dem Pikamar. Bd. VII. (LXVII.) 1833. S. 274 276.

Was von Reichenbach's Abhandlungen theils in unveränderten Abdrücken, theils in mehr oder weniger vollständigen Auszügen in

beim Pikamar, dessen spezifisches Gewicht sie vermindert; beim Mesit, dessen Löslichkeit in Wasser sie schwächt; beim Parafin, dessen Festigkeit sie sich in den Weg legt u. s. f.

Um nun aus diesen Complicationen heraus und über deren Verhältnisse zur Klarheit zu kommen, habe ich der unbekannten Ursache davon eine eigene Untersuchung gewidmet, die mich auf die Entdeckung eines neuen nähern Bestandtheils der Producte der trockenen Destillation organischer Körper leitete. Die darüber geführte Arbeit ist nunmehr so weit herangekommen, dass ich es versuchen zu dürfen glaube, sie hier vorzulegen.

Darstellungsverfahren.

Man nimmt mit rohem Buchenholztheer, oder jedem andern Theere von der trockenen Destillation, eine bebrochene Rectification vor, in der Weise, dass man diejenigen Antheile, welche leichter sind als Wasser, absondert, und nur die andern, welche schwerer sind, in Arbeit nimmt. Man mengt sie so lange mit kohlensaurem Kali, als noch unter Umschütteln ein Aufbrausen erfolgt, wodurch die Essigsäure abgeschieden wird-Das Oel trennt man, und mengt es nun mit kalter Aetzkalilauge von einem spezisischen Gewichte von etwa 1,20, wobei man es fleissig durch einander schüttelt und dann sich klären lässt. Sollte es in der Kälte stocken, so stellt man es in die Wärme, und erhält es dadurch flüssig. (Das Stocken würde durch einen starken Pikamargehalt verursacht). Alles, was sich nicht aufgelöst hat und bei Behandlung mit neuer Lauge unlöslich bleibt, entfernt man aus der Arbeit. Die alkalische Auflösung bringt man nun in einem offenen Gefässe über Feuer, erwärmt langsam, und lässt kurze Zeit sieden. Nach dem Wiedererkalten, das man auf allmählig erlöschendem Feuer vor sich gehen lässt, zersetzt man mit verdünnter Schwefelsäure im klei-

andere Zeitschriften übergegangen, kann hier füglich unerwähnt bleiben; nur ein einziger Aufsatz Reichenbach's:

²⁴⁾ Die Bereitung des Kreosots in Poggendorff's Annalen. 1838. Bd. XXVIII. Stek. 1.

der auch in die zweite Ausgabe der Abhandlungen über das Kreosot (8. 115 – 125) aufgenommen worden, ist noch ausdrücklich hervorzuheben.

Die Red.

nen Ueberschusse; es wird reichlich schwarzbraunes Oel frei, das man noch heiss abhebt, in eine Retorte bringt, mit etwas Kalilauge versetzt, bis die Mischung beim Umschütteln alkalisch reagirt, und abdestillirt, jedoch nicht bis zur Trockene. - Das ölige Destillat, klar und blasfarbig, löst man nun in . etwas schwächerer Kalilauge auf, etwa von 1,16, und verfährt damit ganz auf dieselbe Weise, indem man erst einen Antheil, der ungelöst blieb, absondert und hinweggibt, bis an das Sieden offen erwärmt und erkalten lässt, dann mit verdünnter Schwefelsäure versetzt, das freigewordene Oel abzieht, mit etwas Kali entsäuert und alkalisch macht, und wieder destillirt. - Dasselbe wiederholt man zum zweiten Male ganz so, nur mit einer Lauge von 1,12; endlich zum dritten, oder besser noch vierten Male mit Laugen von 1,08, und von 1,05, spez. Gewicht. Allemal wird man bei der alkalischen Auslösung eine Abtheilung ungelösten Oels übrig behalten, die jedesmal kleiner ausfällt, ausser zuletzt, wo in der Lauge alles klar sich auflöst ohne Ueberrest. Derjenige ungelöste Ueberrest nun, welcher der letzte erscheint, enthält das gesuchte Oel im verhältnissmässig am wenigsten unreinen Zustande, und dieser ist es, dessen man sich, mit Hinwegschaffung alles übrigen, bemächtigt, und zur weitern Verarbeitung bedient. Sollte diese letzte von der schwächsten alkalischen Lauge nicht aufgelöste Oelportion in zu geringer Menge erscheinen, so vereinigt man mit ihr die vorletzte, welche ihr an relativer Reinheit am nächsten Eine Beurtheilung dieses Verfahrens nach Ursache kommt. und Wirkung wird am Ende folgen.

Bis hierher ist die Arbeit der Hauptsache nach dem Gange der Kreosotbereitung gefolgt. Nun entfernt sie sich aber von ihm, indem man die Laugenlösungen verlässt, die dem Hauptbestandtheile nach Kreosot enthalten, und sich mit dem beschäftigt, was diese nicht auflösten und dem Hauptbestandtheile nach aus dem neuen Stoffe besteht. Es ist nicht frei von Kreosot, von dem es einen Antheil festhielt, und muss daher vorerst auf's Neue mit concentrirter Kalilauge von 1,20, versetzt und anhaltend stark geschüttelt, dann geklärt, von der Lauge abgenommen, und destillirt werden. (Diese Lauge mit Schwefelsäure zersetzt, entlässt Kreosot). Das Destillat erscheint jetzt farblos. Darauf mischt man vorsichtig und allmählig unter Umrühren

dem Raume nach gleiche Menge rauchendes Vitriolöl mit dem Oele; es erhitzt sich dabei, kocht aber nicht, bräunt sich auch nicht, entwickelt kaum einige Spuren von schweslichter Säure, und bleibt klar, wird aber roth. Ist die vorhergehende Arbeit gut vollbracht, so löst sich das Oel ohne allen Rückstand im Vitriolöl ohne Trübung, und ohne nach einiger Zeit ein klares weisses Oel auf der Obersläche der Mischung abzusondern. Erschiene ein solches dennoch, so wäre es unreines Eupion, und ein Beweis, dass die Behandlung mit stufenweise schwächern Laugen unvollkommen vollbracht worden wäre, und dass die Arbeit kein Vertrauen verdiene. Die schwefelsaure Lösung lässt man einige Stunden stehen, bis sie kalt geworden, und mischt sie dann mit einer doppelten Menge Wasser. wärmt und trübt sich, und scheidet nach der Klärung eine kleine Menge Oel aus, das aufschwimmt, abgenommen und entfernt wird. Darauf neutralisirt man die Mischung mit Ammoniak, lässt sie ruhig sich klären, schöpft das wenige, was sich ausscheidet, ab, und bringt sie klar in eine Glasretorte zum Destilliren. Es geht erst ammoniakalisches Wasser über, and eine kleine Menge Oel, die man beide hinwegschüttet. Barauf folgt die grössere Menge fast reines Wasser. wenn der Rückstand trocken zu werden beginnt, tritt bei verstärkter Hitze Oel über, das an das Ammoniaksalz fest gebunden war. Man sammelt dieses für sich, löst es nochmals in gleicher Menge Vitriolöl auf, verdünnt es mit Wasser, neutralisirt mit Ammoniak, destillirt die Mischupg, die nun blos ammoniakalisches Wasser, aber kein darüber schwimmendes Oel mehr liefert, und treibt endlich von dem trockenen sauren schwefelsauren Ammoniak das gebundene Oel für sich ab. Man wäscht es jetzt mit etwas Kalilauge durch, und destillirt es ein bis zweimal mit Wasser bei schwacher Siedhitze langsam ab, mit der Vorsicht, dass man das Destillat bebricht, und die Arbeit endigt, wenn das übergehende Oel ein spez. Gewicht von 0,98 zu erreichen und in der Siedhitze 1850 C. zu übersteigen beginnt. Es bleibt dann in der Retorte ein mit etwas Fremdartigem verunreinigter kleiner Oelrest zurück. Endlich digerirt man mit mehrmal erneutem frisch geschmolzenem Chlorkalzium, und rectifizirt schliesslich für sich über einer Weingeistlampe. - Man hat nun ein eigenthümliches reines Oel, für welches

ich den Namen Kapnomor vorschlage, von zázvoc, Rauch, und $\mu o i \rho \alpha$, Antheil, so dass sein Name so viel bezeichnet als: Bauchtheil. Die mittlere Sylbe wird kurz, die hintere lang.

Physisches Verhalten.

Das Kapnomor ist eine durchsichtige, wasserhlare und farblose Flüssigkeit. Es hat ein starkes Lichtbrechungsvermögen. Sein Lichtbrechungsvermögen ist so gross, als das des Kreosots; es irisirt daher in geschliffenen Glasgefässen beständig sehr lebhaft und sehön.

Sein Geruch ist nicht besonders stark, aber angenehm; wenn man es auf der flachen Hand zerreibt, so fällt er gewürzhaft ans; Manche vergleichen ihn mit Ingwer, Andere mit Rum oder Punsch.

Der Geschmack erscheint im ersten Augenblicke kaum merklich, nach einigen Secunden aber fängt er an, beissend zu werden, und diess steigt dann schnell ziemlich bis an's Un-erträgliche, ist aber dabei weder bitter noch sauer noch süss, und verschwindet bald ohne alle Spur.

Für's Gefühl zeigt es sich nur schwach, oder gar nieht fettig, und kommt bei gewöhnlicher Temperatur an Consistenz und Dünnslüssigkeit ungefähr mit dem Wasser überein.

Sein spezifisches Gewicht habe ich bei 0,718" Barometerund 20° C. Thermometerstand gefunden = 0,9775.

Seine Capillaritätshöhe, mit der des Wassers = 190 in einer Glasröhre von 1,5mm lichten Durchmessers verglichen, fand ich bei einer Temperatur von 20° C. = 45,10.

Die räumliche Grösse seiner Tropfen, in eben der Art ansgemittelt, wie ich diess in meinen Abhandlungen über das Kreosot, Pikamar etc. angegeben, verhält sich zu denen des Wassers wie 0,507 zu 1,000, indem ich zu Erfüllung eines Raumes, den 100 Wassertropfen einnehmen, 197 Tropfen Kapmomor nöthig hatte.

Die Siedhitze tritt ein bei + 185° C., wenn des Barometer auf 0,718mm. und das Centesimalthermometer auf 20° steht. Es verdampft bei dieser Temperatur ohne allen Rückstand. Bei der Destillation erfordert es grosse Hitze, und geht Anfangs langsam, bei raschem Sieden aber schnell und leicht in die Verlage über.

Der Gefrierpunct tritt bei einer Erkältung von — \$10 C. noch nicht ein.

Die Ausdehmung bei der Erredrimung von + 20°C. bis zu 185°C, also bis zur Siedhitze, in einer cylindrischen Glasröhre gemessen, erhebt sich von 100 auf 115,79.

Es erzeugt Fettstecke auf Papler, in welches, wenn es geleimtes Schreibpapier ist, ein Tropsen innerhalb 8 Minuten einzieht. Druckpapier bedarf nur einige Secunden. Der Lust überlassen verstüchtigt es sich, und ist in 1 bis 1½ Stunden verschwunden, ohne irgend eine Spur zu hinterlassen. Erwärmt man das Papier nur wenig, so verschwindet er unverzüglich, das Papier bleibt satbles, und zeigt auch dann keine Spur, wenn man es nachher in Wasser taucht.

Ein Tropfen auf einer Glasplatte verdunttet gänzlich, ohne Spur zu lassen, und bedarf dazu bei mittierer Lufttemperatur. an einem ruhigen Orte 22 Standen.

Es ist ein vollkommener Nichtleiter der Elektrizität, und läset, selbst etwas wasserhaltig, das so empfindliche Bohnen-bergersche Elektroscop unangeregt, wenn es in die Zülcitungslinie eingeschüben wird.

Chemisches Verhalten.

Das Kapnomor ist ein indifferenter Körper; und reagirt unter allen Verhälfnissen, in denen es frei wirken kann, für sich, in Weingeist, Wasser etc. weder auf Lakmus noch auf Carcuma.

Zum Sauerstoffe zeigt es bei gewöhnlicher Temperatur keine lebhafte Verwandschaft. In einem halbgefüllten Glase, der Luft und dem Lichte überlassen, geht es keine Veränderung ein. Siedet man es einige Zeit an offener Luft, so verändert es weder Farbe noch Consistenz. Bei gewöhnlicher Temperatur lässt es sich ohne Docht nicht entzünden; an diesem aber brennt es ruhig fort, und entwickelt dabei ziemlich starken Ruserauch. Auf dem Platinlöffel erhitzt, lässt es sich entzünden, und verbrennt dann ohne allen Rückstand. An einem damit benetzten Papflerstreifen eitzündet, weicht es beim Brennen vor der Flamme zurück.

Hothes Bleiowyd mit Kapnomur längere Zeit gesotten wirkt nicht darauf. Selbst

* Bothes Quecksilberowyd wird in der Siedbitze nicht davon angegriffen.

Kupferoxyd wird siedend nicht nur nicht angegriffen, sondern nicht einmal aufgelöst, wie es andere empyreumstische Oele zu thun pflegen; es lässt das Kapnomor ganz farbles.

Mangansäurelösung, kalt mit Kapnomor zusammengeschüttelt, wird reichlich gebräunt, und Manganoxydbydrat gefällt.

Salpetersäure von 1,230 färbt es dunkelbraun, und wird gelb dabei, stärkere von 1,450 erhitzt sich damit, färbt es erst grün, dann braun; concentrirte braust unter Erhitzung und Ausstossen von braunen Dämpfen heftig auf, und färbt das Oel unter Zersetzung klar braun. Ueberlässt man das Product einige Tage an einem kalten Orte der Ruhe, so füllt sich das übriggebliebene Oel mit Krystallen eines andern neuen Körpers, auf den ich zurückkommen werde. Ausserdem bildet sich Kohlensticksäure und Oxalsäure, letztere in grosser Menge.

Alle diese Verhältnisse, und zwar namentlich, dass es Quecksilberoxyd siedend aushält, der Einwirkung der Salpetersäure aber unterliegt, zeigen, dass das Kapnomor an Verwandschaft zum Sauerstoffe dem Kreosot und Pikamar ungleich nachsteht, dagegen dem Eupion und Paraffin, auch dem Mesite, vorgeht, und sich auf diese Weise in die Mitte zwischen diese Körper stellt.

Chlor, in kaltem Strome durchgeführt, wird in ungewöhnlicher Menge verschluckt, erwärmt sich damit, scheidet sogleich
das Wasser aus, wenn welches noch darin enthalten ist, und
verändert sich in Salzsäure, die man in Dämpfen entweichen
sieht. Das Kapnomor wird dabei in einen neuen öligen Körper
umgebildet, der ungleich schwerer, dickslüssiger, ungefärbt und
in Wasser unlöslich ist. Durch Sieden verändert er sich nicht.
Ist das Kapnomor mit der geringsten Spur desjenigen Oels verunreinigt, aus welchem das Pittakall seine Entstehung ableitet,
so entsteht gleich mit dem Eintritt der ersten Chlorblasen vioette Färbung, die in Gelb umschlägt, sobald das Kapnomor
mit Chlor gesättigt ist.

Brom mischt sich unter Erhitzen, Aufbrausen und Katwicklung von Bromdämpfen rasch damit zu einer klaren, farblosen Flüssigkeit, wenn davon nicht zu viel zugesetzt wird. Es entsteht eine Säure, wahrscheinlich Hydrobromsäure, und cine neue ölige Sübstanz. Diese und jene, die sich mit Chlor bildet, sind ohne Zweifel dem Chloral und dem Bromal analoge Producte, und einer nähern Untersuchung werth. Bromwasses, mit Kapnomer geschättelt, wird segleich entfärbt, und das Brom ausgewogen.

Jed wird kalt in Menge mit brauner Farbe aufgelöst, explodirt aber nicht damit, wie mit den Atherischen Gelen der Vegetabilien. Jedwasser wird schnell ausgezogen und entfärbt.

Schwefel löst sieh kalt in nicht unbeträchtlicher, erwärmt zuer in bedeutender Menge auf, wovon beim Erkalten ein Antheil auskrystallisirt.

Selen wird kalt kaum angeregt, erhitzt wird ein kleiner Antheil aufgelöst, und das Oel färbt sich goldgelb, während des Siedens entweichen Selendämpfe, beim Erkalten füllt ein Theil Selen wieder heraus, und die Farbe wird blässer.

Phosphor löst sich schon kalt auf. Das Oel: wird daven im Dunkeln leuchtend, wenn es mit der Hand erwärmt wird.

Kalium entwickelt nur einige Bläschen, nad wird dann ruhig, umzieht sich aber langsam mit brauner Rinde; beim Krhitzen: entwickelt es mehr Bläschen, färbt das Oel gelb und bildet braune Flocken schneller, die sich in eben dem Manses mehren, als das Kalium sich vermindert. Aber selbst im Sieden geht diese Zersetzung nicht sehr rasch von Statten. Beim Erkalten an der Luft senken sich die braunen Flocken nieden, zerlaufen wässerig, und das übrige Kapnomor erscheint unverfändert darüber, reagirt auch nieht auf Curoumspapier.

Natrium gibt Ansangs einige Bläschen und wird dann ruhig wie das Kalium. Auch nach längerer Zeit bringt es keine braune Färbung hervor. An der Luft stehend, saugt es Sauerstoff ein, und wird nach und nach zu weissem Natron, ohne sich dabei mit Kapnomor zu verbinden.

Jodkohlenstoff wird kalt reichlich mit gelber Farbe aufgelöst.

Schiefeleäuse von 1,850 nimmt das Kappomor auf, und zwar mehr als sein eigenes Gewicht. Die Vermischung geschicht mit Schsterwärmung, ohne Bildung von schwestichter Säuse, mit vollkommener Klarheit und ohne Zersetzung. Schot mit etwas Wasser verdünnte Schweselsäure, etwa bis aus ein Drittheil ihres Volums, dient noch zur Lösung. Wird eine

klistte litenge Schwefelskire der eine größere des Gels gebracht, so orgreist sie eine Pertion des Lotatoren, mit dem sie sich mischt, das übrige schwimmt frei darüber, und ist ganz frei wen Säure. Zusatz von Wasser in grösserer Menge scheidet vom Kapnomor, wenn es rein ist, durchaus nichts wieder ab. Die Verbindung gleicher Mengen Gels und Säure wird purpurreth und kinr. Erkitzt man sie die zum Sieden, so tritt Zersetzung ein und sie wird schwarz. Beimfschung von Wasver macht sie rosenfarben, und Alkalieu zersteren diese Farbe. Mothält die Säure eine Spur Salpetersäure (wie häufig die käufliche), so zeigt sich gleich Anfangs Schwärzung, und Röthung felgt nach. Aufhllend ist es gewiss, dass diese Verbindung sieh weder durch Zumischung von Wasser, noch darch Neutralisation mit Kali oder Ammoniak wieder treamen lässt. Sie hält das Kapnomor so fest, dass sie es selbst im Sieden micht entlässt.

Suipetersäure ist schon beim Sauerstoffe angégeben.

Bromeaure und

Jedeäure, ohne Reaction.

Citronesisdure von 1,30. und andere wässerige Muren rengiren ebenfulls nicht. Am meisten noch wird durch

Essignium ton 1,070. aufgenommen, zwar nicht in bedeutender, doch in seicher Menge beim Sieden, dass die Säure beim Erkaken stark toth wird. 300 Theile Säure lösen 1 Theil Kapnomor auf.

Mehr werden krystslikeirte Säuren aufgenommen, zwar nicht

krystallisirte Apfeisäure, welche kalt und siedend unlöslich sich zeigt, dagegen

krystallisirte Gallussäure, welche siedend etwas gelöst wird, und kalt in Krystallen wieder herausfällt; eben so, nach vorheriger Entlassung des Krystallisationswassers,

-- ' Erystalikirie Chronensäure,

krystallisirte Traubensäure,

Rrystallisire Weinsäure; in grösserer Munge wird in der Mitze sufgelöst:

krystallisirte Occatadure; von allen diesen bleibt aber, nochdem ein Theif der Süure kalt nuskrystallisirt ist, ein anderer kleiner Theil im Ocle aufgelöst, so dass er auf Lakanus töthand wirkt; krystallisirte Bernsteinsiture wird eben so, kult zwar nicht, im Sieden aber in der reichlichsten Menge aufgelöst; es sublimirt sich einiges während des Siedens; das Gelöste krystallisirt beim Erkalten so vollständig aus, dass auf Lakmus keine Reaction mehr statt findet. Vor allen aber zeichnet sieh

krystallisiste Kohlensticksäure aus, welche schon kalt in grosser Menge resch aufgelöst wird; wie diese verhält nich:

krystallisirte Benzoësäure, ferner

Margarineäure und

Elainsaure;.

Stearinsäure löst sich etwas unfreiwilliger, bedarf der Unterstützung der Wärme, und gelatinirt heim Erkalten.

Die Wasserstoffsäuren, wässerige

Hydrochlorsäure,

Hydrobromsäure,

Hydrojodsäure wirken nicht merklich ein.

Wasser löst kalt einen unmerklichen Anthell Kapnomot auf, so dass man einen einzigen Tropfen in einem Liter Wasser nicht so zertheilen kann, dass man sein Dasein an einem ungelösten schwachen Flore nicht noch bemerken könnte. Erhätzt man dagegen das Wasser bis zum Sieden, und schüttelt dankt das Gel fleissig und sturk genug durch einauder, so wird einiges aufgelöst, so dass, wenn das Wasser efkaltet, es stark trübe wird von dem wieder freigewordenen Oele.

Umgekehrt löst auch das: reine Kappomor etwas Wasser auf, zwar kalt wenig, dagsgen im Sleden etwas mehr. Das auf diese Weise gesättigte Oel trübt sich beim Erkalten, und lässt einen Antheil Wasser ausfüllen, einen andern aber behält es in Lösung.

Hicher gehört es ohne Zweisel auch, wenn von wässerlgen Säuren, die sonst keine Verwandschaft zum Kapnomor
zeigen, kleine Mengen gelöst warden; nie werden blos an
Wassers statt aufgenommen.

Kali wird weder im weseerfreien, noch im hydratirten trockenen Zustande aufgenommen, selbst im Sieden nicht. Dageen bewirkt es sehr langsam, mit Aufwand mehrerer Tage, eine Bildung von braunen Fiocken, wie dies das Kalium im Steinöle zu thun pflegt, die dann, wenn Wasser hinzukommt, sich vollkommen auflösen. Sie sind nicht Moder, wenigstens

micht im gewöhnlichen Sinne des Wortes, weil, wenn die wässerigalkalische Lösung mit Schweselsäure neutralisirt wird, kein Niederschlitg von Modersocken sich bildet. Setzt man das Kapnomor mit dem trockenen Kalihydrat in's Sieden, so beschleunigt man den Eintritt dieser Erschelnungen. — Aber Kalilaugen von jeder Concentration sind wirkungslos aus das Oel, das so srei darin bleibt, dass weder aus trockenes noch aus nasses Curcumapapier dadurch gewirkt wird.

Natrum verhält sich eben so, nur erzeugt es ungleich langsamer und schwächer im trockenen Hydratzustande die braunen Flocken.

Kalkhydrat und .

Barythydrat zeigen sich kalt und siedend ganz einstusslos.

Ammoniak - Flüssigkeit wird auf keine Weise direct aufgenommen. Da ich jedoch aus andern Gründen vermuthete, dass das Ammoniak im wasserfreien Zustande der Verbindung mit dem Kapnomor vielleicht sich fügen würde; so mengte ich Salmiak mit Kalk, übergoss sie mit dem Oele, und erwärmte mässig. Als ich nachher die Flüssigkeit prüfte, reagirte sie aber weder auf freies Alkali, noch auf gebundenes.

Von den krystallisirten Salzen werden nicht viele aufgekist. Kalt werden alle folgende innerhalb 24 Stunden nicht angegriffen:

krystallisirtes schwefelsaures Silber

schwefelsaures Kaii

essigsaures Quecksilber

. essigsaures Blei

. essigsaures Zink

essigsaures Natrum

. kohlensticksaures Kabi

. zwiechromsautes Kali

. krokonsaures Kali

benzoësaures Natron

bernsteinsaures Ammoniak

salpetersaurès Uranoxya

Quecksilberchlorür

Ovecksilberchlorid

Zinnchlorüs.

Von diesen wirken jedoch folgende im Sieden auf das Kapnomorskrystallisirtes essignaures Silber, das schon kalt langsam schwarz wird, während sich das Kapnomor gelb färht, wird im Sieden gänzlich reducirt und silberweise. Darüber gehängtes Lakmuspapier wird dabei von entweichender Masignäure roth.

krystallisirtes essigacures Quecksilber wird im Sieden langman aufgelöst, bleibt farblos und beim Erkalten in ziemlicher Mengeaufgelöst.

krystallisirtes essigsaures Blei schmilzt in seinem Krystallwasser, wird in kleiner Menge gelöst, und fällt nach dem Erkalten wieder heraus.

krystallisirtes essigsaures Zink schmilzt im Sieden nicht, wird. der etwas aufgelöst, und krystallisirt beim Erkalten an den Gefässwänden aus.

krystallisirtes essigacures Natron wird im Sieden aufgelöst, und krystallisirt kalt aus.

krystallisirtes satpetersaures Silber wird kalt, unter Mitwirkung, des Lichtes, auf der Oberfläche wenig gebräunt; im Sieden etwas aufgelöst und sogleich reducirt, doch nur wenig an der Ober-läche der Krystalle.

krystallisirtes salpetersaures Uranoxyd löst sich kalt nur in geninger Menge mit gelber Färbung, reichlich bei mässiger Erwirmung. Bei der Siedhitze wird unter Bräunung des Oels das Salz zersetzt.

Ungleich mehr Neigung zur Lösung im Sieden zeigen die Ammoniaksalze, z. B.

krystallisirtes essiysaures Ammoniak wird in ziemlicher Menge aufgelöst, wovon ein Theil beim Erkalten wieder herausfällt.

krystallisirtes koldensaures Ammoniak löst sich in einiger Menge, färbt gelb, und fällt kalt zum Theil aus.

krystallisirtes bernsteinsaures Ammoniak wird sehr reichlich gelöst, und krystallisirt in der Kälte theilweise in schönen Bü-, scheln aus.

krystallisirtes phosphorsaures Ammoniak wird ebenfalls so viel gelöst, dass es nach dem Erkalten einiges wieder niederfallen lässt.

Andere fand ich unlöslich, wie krystallisirtes salzsaures, salzsaures, wolframsaures Ammoniak.

Vanadsaures Ammoniak (aus Herrn von Berzelius's Hand)
firbte bei Eintritt der Siedhitze das Kapnomor rothgelb, verlor

schnell seine weisse Farbe, und siel schwarz nieder. Es hatte sise sein Ammoniak entlassen, und war auf wasserfreies Vaundoxyd zurückgeführt werden.

krystallisirtes Quecksilberchlorür löst sich im Sieden nicht.

krystallisirtes Quecksilberoklorid lêst sich im Sieden reich-Uch auf und krystallisirt beim Erkalten in vierseitigen Prismen aus.

krystallisirtes Zinnckiorer sehmilzt erst, trübt das Oel, löst sich zum Theil, und liefert beim Erkalten wenige Krystalle.

Manganchierid wird siedend nicht angegriffen.

Flüssiges salzsaures Gold reducirt sich im Kapnomor unverweilt, und erscheint in schönem gelben Goldglanze. Das Oel wird dabei gelbroth.

Flüssiges salzsaures Platin mischt sich nicht und bluibt unverändert.

- htystaltisittes Chloryoldnesvium wird kalt, sogleich aufgelöst, mit gelber Farbe; später wird die Mischung röthlich, dann purpurteth, wie von Schwefelsäure, und Gold füllt regulinisch heraus.

Chlorpiatinammon ist kalt und siedend ohne Einwirkung. Silberbremür,

Silberjodid,

Goldfedid,

Wismuthjodid, sämmtlich eben so. Dagegen wird

Queeksilberjodür im Sieden in nicht unbedeutender Menge aufgelöst, und krystallisirt beim Erkalten in glänzendem Tafeln wieder aus. Wiederholt man Auflösung und Auskrystallisiren einigemal, und lässt das Sieden etwas andauern; so reducirt sich Queeksilber einerseits, und andrerseits krystallisirt nun Queeksilberjodid aus.

Queeksilberjodid wird im Sieden reichlich aufgelöst, und krystallisirt beim Erkalten in den schönsten glänzenden Blättern mit dem ürsprünglichen Hochroth wieder aus, ungeachtet die ütige Lösung furbies und durchsichtig war.

Quecksilbersulfurid und

Zinkcyanid sind wirkungslos.

Alkohol ist ein unbedingtes Lösungsmittel für das Kapnomor in allen Verhältnissen. Auch gemeiner Weingeist löst en nicht nur reichlich, sondern verträgt selbst noch ziemlich viel Wasserzusatz, ehe es etwas davon wieder ausfallen lässt. 100 Theile Alkohol, in denen 8 Theile Kapnomor aufgelöst waren

vernachten 55 Theile Wasser aufnunchmen, ehe bei mittlerer Lufttemperatur einige Trübung dauernd wurde; weiterer Wasserzuatz fällte dann aber das Gel schnell.

Da sich seiner geringen Verwandschaft zum Wasser wegen auf wässerige Kapnomer - Lösung keine Reactionen vernehmen liessen, so habe ich einige Versuche mit weingeistiger Lösung angestellt. In 190 Theile Alkohel löste ich 2 bis 3 Theile Oel auf, und versetzte diese Mischung mit Wasser bis an jene Gränze, wo sie aich zu trüben begann. Nun brachte ich weingeistige Bleizuckerlösung und weingeistige Lösung von essigsaurem Kupfer ein. Sie reagirten beide nicht. Eben so ergaben sich Versuche mit eingetropfter Jodsäure, Bromsäure, essigaurem Eisenoxyd, salpetersaurem Silber, essigaurem Silber wirkungslos.

Aether mischt sich damit in jedem Verhältniss; ist etwas Wasser verborgen, so wird es dabei ausgeschieden, und die Mischung sogleich trübe.

Essigäther
Pikamar
Eupion
Steinöl
Kohlensulfurid
Fuselöl

zeigen ganz dasselbe Verhalten unbedingter Vermischung und Ausscheidung alles zufälligen Wassergehalts unter Trübung.

In jedem. Verhältnisse und ehne Wasserausscheidung löman sich:

Terpenthinöl

Kreosot

Mesit (Essiggeist.)

Mit Leichtigkeit kalt aufgelöst werden:

Kampher, reichlich und schnell, ohne Bewegungen;

Naphthalin,

Paraffin,

Stearin,

Kohhvachs,

Cholesterin,

Cetin, sehr viel,

Salzsäurekampher (salzsaures Badyl)

Myricia.

Cerin wird kalt nur weinig angegriffen, bedarf zur Lösung der Hitze, und fällt beim Erkalten theilweise wieder heraus.

Bienenwachs löst sich kalt nur theilweise, offenbar nur sein Myricin, während sein Cerin ungelöst bleibt. Eben so lässt unreines Myricin bei der Auslösung Flocken von Cerin übrig. Das Kapnomer wird auf diese Weise ein Reagens hierbei.

Mandelöl mischt sich in jeder Menge, und scheidet Wasser aus, wenn welches in Lösung ist.

Eieröl in jedem Verhältnisse.

Viele Harze werden kalt in ziemlicher, erwärmt in grosser Menge aufgenommen, z. B.

Mastix,

Benzoë,

Guajak,

Colophon;

Copal wird kalt langsam geschwellt, weich, im Sieden theilweise aufgelöst, und trübe nach dem Erkalten. Er wird zerlegt.

Bernstein wird weder kalt noch siedend merklich angegriffen.

Asphalt wird etwas aufgeflockt, aber sonst kaum ange-

Gummilak wird kalt nicht, siedend aber theilweise angegriffen, wobei es schmilzt.

Curcuma wird schön gelb kalt ausgezogen, mit grünem Farbenstich im zurückgeworfenen Lichte; der Rückstand ist röther geworden.

Lakmus färbt im Sieden das Kapnomor blau,

Hämatin unter gleichen Umständen goldgelb.

Indigblau bleibt kalt unangegriffen, im Sieden aber löst es sich vollkommen auf und krystallisirt beim Erkalten fast alles wieder aus.

Pittakall erleidet siedend keine Reaction.

Kaoutschuk wird kalt schnell ausserordentlich aufgeschwellt, aber in mehrern Wochen nicht gelöst. Erhitzt man aber das Oel, so löst es sich in wenigen Minuten vollständig auf und bleibt es auch nach dem Erkalten. Ohne vorangegangene Schwellung bedarf es einviertelstündigen Siedens zu vollkommener Lösung. Trägt man dann die Lösung auf einen festen Kör-

per, etwa eine Glasplatte und erwärmt sie, so entweicht das Oel, und das Kaoutschuk erscheint mit allen seinen ursprünglichen Eigenschaften ganz rein auf dem Glase. Wenn das Kapnomor nicht ganz rein angewendet wird, so bleibt das Kaoutschuk etwas klebrig zurück von einem Reste eines nicht trocknenden andern Oels. Diese Verbindung verträgt im heissen Zustande die Zumischung einer guten Menge absoluten Alkohols, ohne sich zu trüben. Ohne Zweifel ist es demnach vornehmlich das Kapnomor, welchem das Steinkohlöl und alle empyreumatischen Oele ihre bedingte Auflösungskraft auf das Federharz verdanken.

In der Kälte lösen sich auf

Kaffein und

Piperin.

Salicin kalt unwirksam. Erhitzt bis zum Schmelzen wird nur Weniges aufgenommen, das kalt grösstentheils wieder ausfällt.

, Pikrtoxin wird kalt ebenfalls nicht angegriffen, in der Hitze aber gelöst; beim Erkalten wird das Oel milchig.

Cinchonin wird kalt nicht, siedend aber gelöst, das kalt in fedrigen Krystalien wieder ausfällt.

Chinin wird kalt nicht, wohl aber in der Hitze gelöst.

Brucin,

Morphin,

Strychnin und

Atropin, alle vier krystallisirt, lösen sich langsam im kalten Kapnomor, aber vollständig. Dagegen erfordern krystallisirtes schwefelsaures Chinin und

salzsaures Chinin volle Siedhitze zur Lösung, krystallisiren aber beide kalt aus. Krystallisirtes

salpetersaures Brucin, das sieh kalt ebenfalls nicht löst, zersetzt sich in der Siedhitze, wird braun und färbt das Kapnomor etwas gelblich.

Einige Fälle hatte ich Gelegenheit zu beobachten, bei welchen das Kapnomor in Salzverbindungen eingeht. Wenn man Lösungen desselben in Schwefelsäure mit concentrirter Kaliförung neutralisirt, so bildet sich ein Niederschlag von saurem schwefelsaurem Kali mit Kapnomor. Erhitzt man ihn in seiner Mutterlauge, so löst er sich meist wieder auf, und schiesst Journ. f. prakt. Chemie. I. 1.

bei der Wiedererkältung in blumenkohlertigen Gebilden, die weich und nachgiebig sind, neuerdings an. Das Kapnomor ist in dieser Verbindung so fest, dass es durch absoluten Alkohol selbst in der Siedhitze nicht ausgezogen werden kann. — Ein ähnlicher Fall ist es mit schwefelsaurem Ammoniak und Kapnomor, wie ich bereits oben angegeben habe. Wasser und ein Theil des Ammoniak entweichen in der Siedhitze, ehe das Kapnomor frei wird, das erst bei Eintritt der Trockenheit übergeht, und selbst dann nicht eher, als wenn die Hitze bis zur Sublimation des sohweselsauren Ammoniaks gestiegen ist.

Ueberblickt man alle diese Eigenschaften, so stellt sich Kapnomor ein allgemeiner Charakter ziemlich baher Indisferenz héraus, der dabei kaum etwas amphoteres an sich trägt, man wollte denn die Löslichkeit der Pflanzenbasen eimer Hinneigung zum aciden, und sein Verhalten zur Schwefelsäure und ihren Salzen einer solchen zum basischen Charakter beimessen. Seine Constitution zeigt einige Stärke, mit der sie der Einwirkung des Sauerstoffes in niederer Temperatur etwas Widerstand entgegensetzt. Es verbindet sich im Allgemeinen weder mit Säuren noch mit Alkalien, und wenn auch einige darin etwas Löslichkeit zeigen, so ist doch meistens schen bloses Wasser hinreichend, die Trennung wieder zu bewirken. - Von Kreosot und Pikamar unterscheidet es sich am auffallendsten durch den Geschmack, durch Unauflöslichkeit in Alkalien, Unauflöslichkeit in Essigsäure, Lösungskraft auf Kaoutschuk; vem Eupion durch sein spezifisches Gewicht, Siedhitze, russendes Brennen, Löslichkeit in Schwefelsäure, Zerstörlichkeit durch Salpetersäure, Lösungskraft auf Kehlensticksäure, Pflanzenbason u. s. w.

Diese neue Substanz findet sich nicht blos im Bucheatheer, sondern in allen Theeren, im Steinkohlentheer und im Thiertheer oder Dippelsöl. Sie ist in allen in verhältnissmässig bedeutender Menge vorhanden und es wäre nicht unmöglich, dass sie der vorwaltende Bestandtheil darin sein könnte. Sie ist es verzugsweise, mit der man bei Reinigung des Kreosot zu than hat. Die Wirksamkeit des letztern wird durch einen Gehalt an Kapnomer ausfallend herabgestimmt, ise sehr, dass ein nur mässiger Gehalt davon es unfähig macht, auf die äussere Haut zu wirken; seiner Abscheidung muss daher alle Sorgfalt gewid-

met werden. Eben so hängt es sich hartnäkig an das Pikamar und Eupion an, und in der Reinigung des Letztern ist es die Hauptschwierigkeit, es von Kapnomor frei zu machen.

Zu einer Nutzemeendung gibt sie vordersamst keine bestimmte Aussicht. In therapeutischer Hinsicht ist sie noch ununtersucht. Als Leuchtmaterial raucht sie zu stark. Zu Reibungsschmiere ist sie zu flüchtig; vielleicht zu wenig flüchtig aber, um von ihrer Auflösungskraft auf Federhars Nutzen ziehen zu können. Zu Lackstraissen versprieht sie noch am meisten Anwendbarkeit. Indess zweiste ich nicht, dass nützliche Verwendungen sich späterhin finden werden, wenn sie nur erst gehörig bekannt gewerden sein wird.

Weitere Ausführung des Bereitungs-Verfahrens.

Nach dem Verhalten des Kapnomors zu urtheilen, wie ich es auseinander gesetzt habe, sollte man glauben, seine Darstellung unterliege wenig Verwicklungen. Leider ist diess nicht so, und ungeachtet es in Alkalien für sich nicht löslich ist, so wird es doch durch Vermittlung anderer empyreumatischer Substanzen in diese mit eingeführt. Da nun auf der andern Seite Parastin und Kupion seine Indisferenz nicht nur theilen, sondern noch überbieten; so sieht man sich mit dem Kapnomer mit denselben Schwierigkeiten umstrickt, gegen welche man bei den andern von mir ausgeschiedenen Grundstoffen zu kämpfen hat. Diess ist nun nicht die angenehmste Seite dieser Materie; allein sie ist der unvermeidliche Knoten, der ausgeschieden sein muss, und sich nicht zerhauen lässt.

Die Befreiung von Kreosot, Pikamar und von dem in den Theeren besindlichen mehrerwähnten leichtexydablen Prinzipe lässt sich bis auf einen gewissen Grad unmittelbar mit starken Astzlaugen bewirken, mit welchen man es wiederhelt warm durchwäscht. Dann behält man das Kapnomor mit Mesit, Kupien und Parasiin vereint zurück. Aus diesen wäre zwar ein Autheil mittelst Schweselsäure herauszuziehen; allein da hierbei noch viele Substanzen im Spiele sind, die sich zersetzen, und deren unbekannte Zersetzungsproducte sich einmischen, so entstehen daraus neue Verwicklungen, und ich halte darum diesen Weg für jetzt nicht für empschlenswerth. Diess ist dem unch der Grund, warum ich einen umgekehrten, und auf den

ersten Anblick widersinnig scheinenden Gang eingeschlagen habe, den nämlich, die Aetzlaugenlösung zu Gewinnung eines reinen Kapnomors zu benützen. In diesen sollte den oben angegebenen Verwandschaftsgesetzen des Kapnomors zufolge davon nichts enthalten sein; dennoch zeigt die Erfahrung, dass mit dem Pikamar, Kreosot und dem leichtoxydablen Prinzipe nicht nur Kapnomor, sondern selbst etwas weniges Eupion und Paraffin in die Lauge miteingeht. Auf welche Weise diess vermittelt wird, ist bis jetzt unbekannt, aber es ist Thatsache. Dieses Miteingehen in die alkalische Lauge von ihr nicht verwandten Stoffen ist um so grösser, je concentrirter die Lauge auf das gemengte Theeröl angewendet wird. Fällt man dann alles, was eine starke Lauge gelöst hatte, durch irgend eine Säure aus, und löst es (unter Einschaltung einer Rectification) nun wieder aufs neue in einer etwas schwächern alkalischen Lauge, so wird zwar alles Pikamar, Kreosot etc. wieder aufgelöst, ein Antheil von den indifferenten Stoffen bleibt aber nunmehr ungelöst. Diess ist zunächst Mesit, Eupion und Paraffin, nebst einem Antheile Kapnomor. Fährt man nun auf diesem Wege fort, das immer wieder aus der Lauge durch eine Säure ausgeschiedene gemengte Oel successiv in jedesmal etwas schwächern Laugen neuerdings aufzulösen; so wird man bei einer jedesmaligen Lösung wieder einen Antheil indifferenten Oels unaufgelöst übrig behalten, bis am Ende auch in schwachen Laugen sich alles klar auflöst und nichts mehr übrig Die Lösung besteht nun nur noch aus Pikamarkali und Kreosotkali, und der Mesit, das Eupion, Paraffin und das Kapnomor haben sich in den ausgeschiedenen Oelportionen gesammelt. Vergleicht man nun diese verschiedenen Portionen unte einander, etwa auf die Art, dass man von jeder eine gleich kleine Probe in rauchende Schwefelsäure bringt, so findet mar dass die ersten Absonderungen, die von der stärksten Kalilaug abgenommen wurden, am meisten in Schwefelsäure unlöslich und unzersetzliche Stoffe, d. i. Eupion und Paraffin enthalter die folgenden aber daran arm, die letzten endlich davon völk frei sind. Auf diese Weise hat man durch solche bebrocher Abscheidungen zwar auf einem etwas mühsamen, aber wie k mich überzeugt halte, sicheren Wege eine ölige an Kapnom sehr reiche Flüssigkeit erhalten, welche von Eupion und Pa

die willig fini ist, also frei von Stoffen, von denen es weon Achalichtain ibres chemischen Verhaltens sehr sehwierig nd manager sein au machen ist. Wenn man dann während deux Arbeiten, und zurze wie ich oben angeb, nach jedenmaler lane des Trecrits in Lange, 20 Lessetrong und Msienting des inichtensplables Principes die groce Plinogkell come une impre Les su effener Lest im frieden erhaines hat: a me men nicht was diesen Lureck, anders wech web de Verliebugung des Mesits in miraem Meant errenter, dans 26ink was seman. Davein weing ides kense wore mene an finder ni me with the es. so west the san freezeste Bennedung hands has wromen Lamence see Expenses see eviends WHITE THE

due van der innen arbeischafte Lange fürze gebautent to make at whe alon or beschut some some Lancouries: who Presiment for Silven Debugging the ge to be seen been broke the court of the court gai annominar som anticom en una ser lover. Inner subted ance, was no me are retradectable Callegra an grangest vonn von met änn kahei men suire sairenne Konthe the second the desire Society in reference where the war in sinc our manuficies willigs loop promise waren. die de Kommuniker marke. Dermit obere die de de mailien. where was strongs habit we havening a the hance meet medicine at

Des manuscrucke Brailles fine etc. 11 unsvenerene Stampe. there are stone meries. The parts a ser finge with OF THE SE WALL SHOW WHEN THE THE TAX S STREET THE TO THE PERSON WHEN IN . IN MATTER 12 IN MAY NOT THE his Brown Learning as me Friday or verserige browns. the firms the translationing same married, in other 12 th-Many Brown. The same Langue marke etc se ver verthe State Tours and and it they be taken the the distribution and applications and the species and the distributions. He species and the distributions the same or the Sections. It there were the control than This is taking any that it will be sented to sente the sentence that it will be sented to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it will be sentenced to sentence the sentence that it is sentence that it is sentenced to sentence the sentence that it is sentence that it is sentenced to sentence the sentence that it is sentenced to sentence the sentence that it is sentence that it is sentence the sentence that it is se the relations to the state of t to have entired. The same over some mark over 12. THE SHARES THE SHARES OF A. IS SEEN THE

dass die Säure nach ihrer Sättigung das Kapnomor nicht fahren lässt, ja dass sogar die Destillation bis zur Trockenheit fortschreiten muss, ehe die Mischung ihr Kapnomor entlässt. Diess ist der Fall, man mag Ammoniak oder Kali zur Sättigung anwenden. Mit letzterem bildet sich eine Verbindung von niederfallendem kapnomorhaltigem schwefelsaurem Kali, welches bei der Destillation leichter anbrennt, als das Ammoniaksalz, daher ziehe ich letzteres hierzu vor. Das Destillationsproduct ist jetzt, ausser Wasser, bisweilen noch etwas mit Kapnomor vermengtes fremdartiges Oel, das mit dem Wasser zugleich übergeht, darauf schwimmt, und für sich in Schwefelsäure nicht wieder löslich ist; diess muss entfernt werden. Darauf , folgt erst Kapnomor. Es ist mir hier bisweilen begegnet, dass es, besonders bei stärkerer Hitze, etwas schwefelsaures Ammoniak in seine Mischung mit herüber brachte; in diesem Falle fand ich das Kapnomor sogar in concentrirter Essigsäure reichlich löslich; diess könnte leicht Jemand, der mit den Empyreumaten weniger vertraut ist, einen Augenblick in Zweisel versetzen; es bedarf aber dann nur einer leichten Behandlung mit concentrirter Kalilauge, um die Natur des Kapnomors sogleich wieder in ihre Rechte einzusetzen. Eine nochmalige Behandlung mit Schwefelsäure ist in jedem Falle an ihrem Orte, wo es um hohe chemische Reinkeit zu thun ist. Nach allem diesem ist das Kapnomor noch mit einer Spur eines schwerern, in Wasser untersinkenden und schwerflüchtigen Oels verunreinigt, von welchem es jedoch durch bebrochene Wasserdestillationen leicht befreit wird. Die übrigen Rectificationen, wie mit Chlorkalzium u. dgl. verstehen sich von selbst. Das auf diese Weise rein dargestellte Kapnomor nimmt nun mit rauchender Salzsäure im Ueberschusse vermengt, keine blaue Färbung mehr an, sondern bleibt unverändert. Sein Geruch darf auch durchaus nichts Widerliches mehr verrathen, sondern muss rein und angenehm gewürzhaft sein.

Blansko, im December 1883.

Nachschrift der Redaction.

Während des Abdrucks der letzten Seiten vorstehender Abhandlung ist uns Nr. 5. von Poggendorff's Annalen d. Ph. u. Ch. 1834. Bd. XXXI zugekommen, welche S. 65-78 eine in-

teressante Abhandlung über einige Producte der Steinkohlendestillation von F. F. Runge enthält, der sechs neue Stoffe, drei Basen und drei Säuren auf einmal, welche ihm geglückt ist (ausser mehreren anderen neuen Körpern, deren Beschreibung er noch zurückhält, weil ihm noch nicht gelungen, charakteristische Reagentien dafür aufzufinden) aus dem über Kupferoxyd rectificirten Steinkohlenöl theils abzuscheiden, theils zu bilden, nach ihren auffallendsten Reactionen vorläufig kurz charakterisirt und darstellen lehrt, über das physikalische und chemische Verhalten, so wie über die verschiedenen Verbindungen dieser Stoffe aber nachträglich bald ausführlichen Bericht verspricht. Herr Dr. Reichenbach wird sich Glück wünschen zu einem so eifrigen und glücklichen Gefährten auf dem von ihm zuerst mit Erfolg betretenen mühsamen Pfade; und gewiss kann die Wissenschaft nur gewinnen, wenn Mehrere dasselbe Feld, besonders wenn es mit so unsaglichen Schwierigkeiten übersäet ist, wie das eben bezeichnete, von verschiedenen Standpuncten aus, wie unter verschiedenen Gesichtspuncten, bearbeiten und in dieser Weise sich wechselseitig unterstützen und controliren. Herr Dr. Reichenbach hat wiederholt diesen Wunsch ausgesprochen und bestimmte Aufforderungen dazu ergehen lassen. Soll aber an die Stelle der alten Dunkelheit auf diesem Felde nicht eine, noch ungleich beschwerlichere und unerspriesslichere, erdrückende Verwirrung treten: so ist einem jeden Bearbeiter desselben im Interesse der Wissenschaft recht angelegentlich wenigsters ein Theil zu wünschen von der fast peinlichen Gewissenkaftigkeit, von der ernsten Wahrheitsliebe, von dem edlen Ehrgeize, wo irgend möglich keine einzige einmal ausgesprechene Thatsache wiederrufen zu dürfen, und von der unüberwindlichen Schon. die Wissenschaft mit halben, schiefen oder nebaltheren Resultates su belästigen, welche Reichenbach beseden und als charakteristische Eigenthümlichkeit seiner Arbeiten so durenhaft ach bewährt haben. Die Katdeckungen Reichenbachs wären. ungeachtet seiner ausgedebaten Berufsarbeiten. Ringst bereits vielleicht auf die doppeke Zehl der hicherigen gestiegen, wenn er weniger streng mit sich und zu bewegen ware, wenigstens durch vorläufige Notizen Datum daves zu achmen, wie die Franzoson sieh auszudrücken pllegen; ja schon aus brieficnen

Mittheilungen würde es den Herausgebern leicht sein, dieselben ansehnlich zu vermehren, wenn sie dazu befugt wären. Jahr und Tag pflegt Reichenbach seine neu entdeckten Stoffe in Händen zu haben, ehe er nach allseitigem Studium öffentlich davon zu sprechen wagt, und zwar geschieht diess mit der grössten Zurückhaltung, sobald sich noch irgend ein Bedenken möglicher Verunreinigung mit anderen fremdartigen Körpern regt; je tiefer er in seine Materie eingedrungen ist, je genauer er die Schwierigkeiten und Verwickelungen derselben kennen gelernt hat, desto grösser ist seine Scheu vor möglichen Missgriffen durch allzu leicht fertige Untersuchungen ge-So finden sich denn auch in seinen schon veröffentworden. lichten Arbeiten, wie in seinen brieflichen Mittheilungen an die Herausgeber, über die von Runge als neu bezeichneten Stoffe schon eine Menge von Andeutungen, die jedoch, so weit die Sache sich jetzt übersehen lässt, immer noch einige Gefahr durchblicken lassen, jene möchten zum Theile wohl das Geschick der von Unverdorben entdeckten flüchtigen organischen Basen theilen. Darüber werden indess die fortgesetzten Untersuchungen der talentvollen Chemiker, welche mit dieser Materie sich beschäftigen, bald vollständig entscheiden. Jedenfalls 1 sind Runges Untersuchungen der Beachtung werth und selbst von technischem Interesse, wesshalb wir nicht anstehen sie im Auszuge schon hier mitzutheilen, obwohl wir in der versprochenen Zusammenstellung von Reichenbach's Arbeiten über die Producte der trockenen Destillation wiederholt darauf zurückkommen müssen, dann jedoch vielleicht auch schon Entscheidenderes zu berichten im Stande sind.

Die drei Basen sind Kyanol oder Blauöl, Pyrrol oder Rothöl und Leukol oder Weissöl von Runge getauft worden; die Säuren: Karbol- oder Kohlenöl-, Rosol- oder Rosaöl-, und Brunol- oder Braunöl-Säure. Charakteristische Farbenreactionen bringen einige dieser Stoffe mit Salpetersäure, Chlorkalk und Fichtenholz hervor. Letzteres oder vielmehr eine durch Wasser und Weingeist ausziehbare Substanz in demselben, die auch in einigen anderen Holzarten und im Hollundermarke vorkommt, wird nämlich vom Kyanol sehr intensiv gelb, vom Pyrrol dunkelpurpurroth und von der Karbolsäure schön blau gefärbt; die beiden letzteren Stoffe scheinen indess stets die Mitwirkung

1.

von Salzsäure zu bedürfen, um jene Reactionen zu entwickeln. Das Merkwürdigste dabei ist die Dauerhastigkeit dieser Farben, welche sämmtlich dem Chlor im höchsten Grade widerstehen, und die Empsindlichkeit dieses Reagens, indem $\frac{1}{500,000}$ Kyanol oder Pyrrol noch ganz deutlich durch ein Fichtenspänchen erkennbar ist. Die Holzsaser nimmt nicht Theil an der Färbung; eben so wenig werden Leinwand, Baumwolle, Wolle und Seide afsicirt.

Chlorkalk enthüllt leicht und schnell die Gegenwart des Kyanols, welches seinen Namen lediglich der lasurblauen Färbung verdankt, die es der Chlorkalklösung ertheilt. lenöl, mit einer klaren 5 p. C. haltigen Chlorkalklösung geschüttelt, wird auf der Stelle dunkelroth, während die Lösung eine lasurblaue Farbe von der Intensität und Schönheit der schweschwaren Kupferammoniakslüssigkeit annimmt. Diese Reaction beruht angeblich auf Entstehung einer mit Basen blaue Verbindungen bildenden Säure aus dem Kyanol unter dem Einflusse des Chlors. Die Kyanolsalze lösen sich meist mit schön veilchen-blauer Farbe in der Chlorkalklösung auf; saure Salze aber färben die Flüssigkeit, in Folge des Chlorüberschusses orange, und ist dieser sehr reichlich, so zerstört er endlich die Farbe ganz und gar. Salzsäure scheidet ebenfalls Kyanol aus dem Steinkohlenöl beim Schütteln; sie färbt sich dabei bräunlich und Fichtenspäne nehmen darin Anfangs in Folge dessen eine dunkelgelbe, bald nachher aber eine braune Färbung an, weil zugleich Karbolsäure mit aufgelöst worden.

Von Salpetersäure wird wässerige Pyrrol-Lösung augenblicklich schön hochroth, verdünnte farblose Karbolsäure aber auf der Stelle gelb oder orange, bald nachher rothbraun gefärbt.

Das Leukol liefert mit allen diesen Reagentien keine einzige farbige Reaction.

Die Rosolsäure verhält sich wie ein wirkliches Pigment; sie ist eine glasartige, harte, pulverisirbare harzige Masse von schön orangengelber Farbe und bildet mit Basen und geeigneten Beitzen ausgezeichnet schöne Lacke und Farben, die an Schönbeit denen aus Saflor, Cochenille und Krapp an die Seite gestellt werden können. Sie ist offenbar ein Product und scheint durch Einwirkung von Basen beim Zutritte der Luft aus einem noch unbekannten Stoffe im Steinkohlenöle ganz leicht sich

zu bilden, wie z. B. bei anhaltendem Sieden von Kalkmilch, womit Steinkohlenöl geschüttelt worden; die Anfangs gelbliche Flüssigkeit färbt sich nach und nach dunkelroth und in der Ruhe setzt sich rosolsaurer Kalk dann als hochrothes Pulver ab.

Die Brunolsäure ist eine glasige, glänzende, leicht pulverisirbare Masse von Asphalt ähnlichem Ansehen, welche unter ähnlichen Umständen, wie die Rosolsäure entsteht und dieselbe zu begleiten pflegt; ihre Verbindungen sind meist braun und unauflöslich und daher leicht von den löslichen rosolsauren Verbindungen zu scheiden.

Ausser diesen, zunächst auf Farbenreactionen bezüglichen Eigenschaften jener neuen Körper lernen wir ferner vor der Hand noch folgende kennen.

Die Karbolsäure ist ein farbloser, ölartiger Stoff, der hinsichtlich seiner starken Lichtbrechung, seines empyreumatischen Geruches, seines brennenden, ätzenden Geschmackes und seiner eigenthümlichen Wirkung auf die Haut die grösste Aehnlichkeit mit dem Kreosot besitzt, von welchem sie sich jedoch wesentlich dadurch unterscheidet, dass sie entschieden sauer reagirt, durch basisch-essigsaures Bleioxyd gefällt, durch Ammoniak und Luftwirkung nicht verändert, hingegen durch Salpetersäure, selbst verdünnte, in einen rothbraunen Stoff umgewandelt wird und endlich den Leim fällt. Aber auch das Eiweiss fällt sie und organische Substanzen schützt sie vor Fäulniss und zerstört den dieselben begleitenden Gestank auf der Stelle, in welcher Beziehung sie sogar viel mehr leisten soll als selbst das Chlor; das räuchernde Princip kann es jedoch unmöglich sein, denn das damit behandelte Fleisch schmeckt abscheulich.

Wer, wenn er irgend Reichenbachs Arbeiten, auch nur ein Mal, flüchtig angesehen hat, wird nicht in diesem Complexe von Eigenschaften, mit verschiedenen anderen Stoffen complicirtes Kreosot wieder erkennen. Ueber jene Farbenreactionen aber wird die bald zu erwartende ausführlichere Mittheilung von Reichenbachs Untersuchungen über das Pittakall (vgl. n. Jahrb. d. Ph. u. Ch. Bd. VIII. S. I. ff.) helles Licht verbreiten. Herr Professor Runge gehört indess wohl nicht zu denen, welche Reichenbachs Arbeiten auch nur einigermassen studirt haben. Doch genug, wir fahren fort.

Das Leukol ist ebenfalls ölartig, durchdringend riechend mit charakterisirt sich besonders durch seine Salze, welche es mit säuren bildet, als einen eigenthümlichen Stoff; namentlich mit Kleesäure bildet es ein schön krystallisirendes Salz. Bei der Neutralisation verliert es seinen Geruch vollständig. Der an Phosphorsäure und Blausäure erinnernde Geruch, der sich beim Mischen den Steinkohlenöls mit Kalkbrei entwickelt, verräth das Leukol. Mit der feuchten Haut in Berührung gebracht entwickelt das kleesaure Leukol einen phosphorartigen Geruch.

Das Kyanol ist ein flüchtiger Stoff von kaum bemerkbarem eigenhümlichen Geruch, der die Säuren neutralisirt und damit arblose Salze bildet, die zum Theile krystallisiren.

Das Pyrrol soll im reinen Zustande gasförmig sein und dien angenehmen Geruch nach märkischen Rüben besitzen. Hierdurch soll man, mit diesem eigenthümlichen Geruch einigermassen vertraut, diesen Stoff leicht im empyreumatischem Ammoniak, wovon es einen Hauptbestandtheil ausmacht, und uter den flüchtigen Gestänken bei Knochen – und Holzverkohlug, im Tabaksöl u. s. w. unterscheiden können. Schwieriger ist es im Steinkohlenöl durch oben bezeichnete Reactionen (wegen der durch Kyanol und Karbolsäure bewirkten stärkeren Färbungen) nachzuweisen; desto leichter aber im Waschwasser des Leuchtgases. Sein chemischer Charakter ist übrigens mehr amphoter; es verbindet sich eben so ungern mit Süren, als mit Basen, soll jedoch der Karbolsäure sehr fest unhängen. Alles dieses erschwert die Darstellung desselben im hohen Grade.

Wir wollen nun aber auch hören, was Herr Professor Runge über die

Darstellung dieser neuen Stoffe wichtet.

Mit dem Pyrrol ist der Herr Verf. in dieser Beziehung wich micht ganz auf dem Reinen. Es lässt sich durch wiederholte Destillation unreiner Karbolsäure mit Aeznatron scheiden, wobei das Pyrrol mit immer geringern Antheilen von Karbolsäure übergeht, indess karbolsaures Natron zurückbleibt. Zweckmässiger soll es indessen sein, das Pyrrol aus solchen Producten der trockenen Destillation zu scheiden, die keine Karbolsäure

nach sorgalitigem Waschen, mit Wasser destillirt; die farblosen Oeltropfen, welche sieh nach und nach aus dem milchigen Destillat absondern sind ziemlich reine Karbolsäure. Man setzt die Destillation so lange fort, bis nur noch ein Drittel der unreinen Säure in der Retorte vorhanden, mischt das Destillat mit Wasser bis zur vollkommenen Auflösung und fälkt es in diesem Zustande mit basisch essigsaurem Bleioxyd aus. Das käsigartig, dem Chlorsilber ähnlich bierbei sich ausscheidende basisch karbolsaure Bleioxyd liefert durch trockene Destillation ein gelbliches Oel, welches nach wiederholter Rectification, reine wasserfreie Karbolsäure in Form einer farblosen, dicklichen, durch ihr starkes Lichtbrechungsvermögen ausgezeichneten Flüssigkeit darstellt. Das Wasser entwickelt sich zugleich mit, wenn das Bleisalz nicht genug ausgetrocknet war, geht bei der Rectification zuerst über und soll sich durch blosses Wechseln der Vorlage ganz entfernen lassen. Ammoniak, Pyrrol, Kyanol und Leukol werden durch das Einkochen der ölhaltigen Kalkmilch verjagt; Kreosot und Schwefel durch das Bleisalz theils geschieden, theils gebunden; Rosol- und Brunolsäure bleiben als nicht flüchtig, in der Retorte zurück. Die Reinheit der Säure is durch die bezeichneten Reagentien leicht zu ermitteln.

Die Rosolsäure und die Brunolsäure werden schwarzen, pechartigen Rückstand von der Destillation der unreinen Karbolsäure mit Wasser geschieden. Nach vollständigel Verflüchtigung der rückständigen Karbolsäure durch tendes Kochen mit Wasser, Auflösen des Rückstandes in ei wenig Weingeist, Vermischung mit Kalkmilch, und Trennung der schön rosenroth gefärbten Außösung des rosolsæuren Kalkes von dem braunen Niederschlage des brunolsauren, wir erstere so oft durch Essigsäure zersetzt und von Neuem durch Zusatz von Kalkmilch wieder hergestellt als noch bruncksau rer Kalk dabei sich ausscheidet, zuletzt endlich die ausgeschie dene Rosolsäure auf einem Filter gesammelt, ausgesüsst, ge trocknet, in Alkohol gelöst und nach dessen Verdunsten in obenbezeichneter Form gewonnen. Aehnlich scheidet man die Brunolsäure aus dem brunolsauren Kalk durch Zersetzum mit überschüssiger Salzsäure, und reinigt sie durch öftere Wie dervereinigung mit Kalkmilch von den letzten Spuren der Rosolsäure; zuletzt wird die durch Salzsäure wiederheit abgeschiedene Brunolsäure in Aetzlauge gelöst, aus der filtrirte

Lösung nochmals mit Salzsäure niedergeschlagen und endlich durch Auflösen in Alkohol völlig gereinigt. Wird die fast zur Syrupdicke verdampfte Karbolsäurehaltige Kalkmilch, mit 1/4 Weingeist vermischt, einige Tage lang ruhig hingestellt, so setzt sich eine Menge hochrother Krystalle von rosolsaurem Kalk an den Gefässwänden ab, aus denen, nach sorgfätigem Abwaschen, wiederholtem Auflösen, Abdampfen, Zersetzen u. s. w. auf oben bezeichnetem Wege die Rosolsäure sich sehr vortheilhaft abscheiden lässt. Die Reinigung durch wiederholtes Auflösen mit Kalkmilch muss so lange fortgesetzt werden, bis die rosolsaure Kalklösung von so reiner rother farbe erscheint, wie Alaunlösung, worin gewaschener Krapp gekocht worden.

Herr Prof. Poggendorff bestätigt in einer Anmerkung (a. a. O. S. 78.) die eigenthümlichen Reactionen des Kyanols und Pyrrols mit Chlorkalk und Fichtenholz, nach gemeinschaftlich mit Herrn Prof. H. Rose angestellten Versuchen mit den vom Herrn Verf. unter diesen Namen ihm übersandten Stoffen; und lässt hierauf einen Auszug von Dr. Reichenbach's Abhandlung über das Pittakall folgen. Ganz unbezweifelt werden Runge's Untersuchungen für Wissenschaft und Praxis bleibendes Interesse behalten, wenn auch gar manche Erscheinungen und Thatsachen eine andere Deutung erhalten sollten, als er denselben beimitist.

Schlüsslich bemerken wir noch, dass nach einer brieflichen Mittheilung des Herrn Dr. Reichenbach's, von ihm Einrichtungen getroffen sind, um die von ihm entdeckten Stoffe und namentlich das Kreesot in so grossen Quantitäten zu liefern, dass künftigbin allen Aufträgen auf der Stelle entsprochen werden könne; auch kann nun der Preis des Kreesots bedeutend ermässigt werden, worüber eine öffentliche Anzeige vielleicht schon im nichsten Hefte die erforderliche nähere Auskunft ertheilen wird.

In der so eben in unsere Hände gelangten 2ten Abth. des Men Bandes vom deutschen Jahrb. für die Pharmacie, herzeigegeben vom Prof. Dr. Lindes (1833) lesen wir S. 247 Werkaufs-Anzeige von Eupion, Kreosot, Paraffin und Naphthalin, welche vom Herrn Apotheken-Besitzer J. E. Sinne in Berlin in grösseren Quantitäten zum Verkauf bereitet

und, zur Bequemlichkeit der Käufer, auch an zwei der angesehensten dasigen Droguerie-Handlungen — Braumüller und Sohn, wie Lampe, Kaufmann und Comp. — abgegeben worden sind, von denen diese Artikel mithin ebenfalls bezogen werden können.

Herr Simon würde sich eben so sehr den Dank des betheiligten Publicums erwerben, als zugleich in seinem eigenen Interesse handeln, wenn er eine genaue Darstellung des von ihm eingeschlagenen Versahrens und Nachweisung der erforderlichen Reinheit (worüber wenigstens bei dem zu medicinischen Zwecken zu verwendenden Kreosot ausser Zweisel gesetzt zu werden nicht überslüssig sein dürste) in irgend einer passenden Zeitschrift recht bald veröffentlichen wollte.

II.

Beiträge zur Kenntniss der Fettsubstanzen*),

von

Dr. J. R. Joss,

Supplenten der speciellen technischen Chemie am k. k. polytechnischen Institute in Wien.

'1) Ueber die physischen Eigenschaften einiger Fettsubstanzen und der daraus gebildeten Seifen.

Ich habe mir vorgenommen, alle Fettsubstanzen, welche ich mir zu verschaffen im Stande bin, nach ihren physischen Eigenschaften zu untersuchen, ihre Schmelz – und Erstarrungspuncte genau auszumitteln, ihr Verhalten bei der Verseifung zu beobachten und die Unterscheidungsmerkmale der dadurch gewonnenen Seifen festzusetzen. Indem ich nun mit der Bekanntmachung der Resultate einiger dieser Untersuchungen den Anfang mache, bemerke ich ausdrücklich, dass ich nur solche Fettsubstanzen der Untersuchung unterwarf von deren Aechtheit ich mich selbst vollkommen überzeugt hatte und ich bin bei diesem Geschäfte so gewissenhaft zu Werke gegangen,

*) Nebst mehreren anderen Notizen, welche in den nächsten Heften dieses Journals mitgetheilt werden sollen — vorgetragen in der chemischen Scetion der zehnten Versammlung deutscher Naturforscher und Aerzte zu Wien im September 1832.

'n

Ms ich bloss jene animalischen Fettarten in Untersuchung mhm, bei deren Absonderung vom Thiere ich selbst gegen-wirtig war.

I. Cocosbutter.

Ich verschaffte mir dieselbe durch kaltes Auspressen der Samenkerne jener kleinen im Handel vorkommenden Cocosnüsse, deren Schalen von den Drechslern zu verschiedenen Luxusgegenständen verarbeitet werden.

Die Farbe dieser dergestalt gewonnenen Fettsubstanz ist sehr schön grünlich-weiss, die Consistenz bei + 70 R. ziemlich fest, ganz der Cacaobutter ähnlich, daher ich sie nicht mit dem Namen Fett belegen kann; das Gefüge derselben ist krystallinisch, und etwas davon zwischen die Finger genommen schmilzt augenblicklich. —

Ihr Geruch ist sehr ranzig, was aber von den Nüssen selbst herrührt, derselbe kann ihr jedoch durch Digeriren mit Kohle vollkommen entzogen werden. Sie beginnt schon bei + 17° R. zu schmelzen und ist bei + 25° R. vollkommen geschmolzen, so zwar: dass sie in einer Glasröhre schon durch das Halten in den warmen Händen ganz flüssig wird. In diesem geschmolzenen Zustande ist sie wasserklar; bei + 9,5° R. fangt sich die geschmolzene Butter an zu trüben, und ist bei + 7,5° R. wieder vollkommen starr.

Die daraus durch unmittelbare Zusammensetzung mit Sodiumoxydlauge gewonnene Seife ist blendend weiss, ganz geruchlos, und so spröde, dass sie durch den geringsten Druck in kleine Stücke zerspringt, ja selbst frisch bereitet besitzt sie schon eine sehr bedeutende Härte. Diese Butter zeigt ferner das sonderbare Verhalten, dass sie selbst mit der concentrirtesen Kaliumoxydlauge (Feuerlauge) durchaus keine Verbindung eingeht, und keine Seife bildet; wohl aber mit Sodiumoxydlauge (Sodalauge).

Wird dann dieser siedenden Masse etwas Kochsalz zugeetzt, so erscheint die gebildete sehr harte Seise (das Korn)
mit einer solchen Schnelligkeit und so plötzlich auf der Oberliche der Flüssigkeit, dass es Erstaunen erregt.

II. Cochenille fett (Poln. Kermesfett).

Aus polnischem Kermes (Europ. Cochenille) durch AusJourn. f. prakt. Chemie. I. 1.

ziehen mit Schwesteläther erhalten, wodurch über 50 % des angewendeten Materiales gewonnen werden. Dieses Fett besitzt eine röthlichgelbe Farbe, wahrscheinlich von noch etwas beigemengtem Carminium, und einen sehr widerlichen thierischen Geruch, den es diesem Färbestoff selbst mittheilt (denn der Kermes ist nach der Behandlung mit Aether vollkommen geruchlos) auch ist diese Fettsubstanz so spröde, dass sie bei der gewöhnlichen Temperatur sehr leicht in kleine Stücke zerbrochen werden kann.

Das Fett fängt bei + 41,8° R. an zu schmelzen; ist bei + 57, 2 R. vollkommen flüssig, starrt bei + 44° R. an der Rändern, bei + 41,8 R. an der ganzen Oberfläche, und ist bei + 39,8° R. wieder vollkommen fest.

Die daraus durch doppelte Wahlverwandschaft bereitete Sodaseise ist im frischen Zustande sehr weiss und hart, wird aber mit der Zeit gelblich weiss, vollkommen geruchlos, und sehr leicht, ohne dadurch an Härte zu gewinnen; zur Zersetzung des Kaliseisenleims wird ungemein viel Kochsalz erfordert.

III. Dachsfett.,

Dasselbe besitzt eine gelblich weisse Farbe, riecht vollkommen wie Gänseschmalz, ist bei der gewöhnlichen Temperatur flüssig wie Oel mit sehr kleinen griesigen Körncher gemischt.

Bei + 70 R. ist es zwar noch an der Oberfläche flüssig jedoch wird die Masse nach unten zu consistemer, salbenähnlich, und weiss von Farbe.

Es fängt bei + 15,5° R. an zu schmelzen und wird be + 31,2° R. vollkemmen flüssig; lässt man es nun langsam erkalten, so wird es bei + 17,7° dickflüssiger, trübt sich bei + 9,5° und ist bei + 8,3° sehr dickflüssig wie Firniss. Di daraus kalt dargestellte Sodaseise ist ungemein schön, blenden weiss, und gleicht vollkommen einer gut bereiteten Medi einalseise.

IV. Fasanfett.

Dieses Fett ist gelb, geruchlos und bei der gewöhnliche Temperatur griesig; bei + 7° R. nimmt es die Consistenz de Rindsschmalzes an, und seine Farbe wird blässer. Schon be + 25° R. Mingt es an zu schmelzen, ist bei + 54,4 vollkommen messig und sekommt, wenn es in diesem Zustande langmen abgekühlt wird, bei + 19,5 eine Haut und trübt sich bei + 17° R.

Die durch unmittelbare Zusammensetzung kalt bereitete Sche Wird sehr weiss, hart und vollkommen geruchles.

V. Fuchsfett.

Das Fuchsfett besitzt die Farbe und die Consistenz des Gänseschmalzes, und der Geruch desselben ist fettartig und nicht unangenehm. Bis + 7° R. abgekühlt stockt es, bekommt die Consistenz des Schweinefettes, und wird gelblicher von Farbe. Bei + 21,6° R. fängt es an zu schmelzen, wird aber erst bei + 43,2 vollkommen flüssig. In diesem geschmolzenen Zustande der allmähligen Abkühlung unterworfen, wird es bei + 20, 2° etwas trübe und dickflüssiger, bei + 19,5 ist die Trübung schon sehr stark, bei + 17,2° wird es dickflüssig wie Honig, und oft bei + 13,9° nicht mehr agil, sondern gestockt \$\pi\$).

VI. Hasenfett.

Dieses Fett ist honig – oder dottergelb von Farbe, der Geruch ist ganz jenem des Leinölfkraisses ähnlich; bei der gewöhnlichen Temperatur ist es dickstässig, syrupähnlich und krämlich; bei + 70 R. trennt es sich in zwei ungleiche Schichten, wovon die obere, beiläusig ½ des Ganzen betragend, wie dicker Honig aussieht, das übrige aber anten ganz griesslich wird. An der Luft trocknet es aus, und bekommt gerade so wie jeder andere Firniss eine harte durchsiehtige und gelbe Haut.

Das Hasenfett fängt bei + 21° R. an zu schmelzen, ist bei + 38° R. ganz flüssig; bei + 18, 8 wird es dickstüssiger und bekommt bei + 17° die Honigeonsistenz. Es verseist sich unendlich schwer, unter Ausscheidung eines braunen Harzes; die daraus durch doppelte Wahlverwandschaft erzeugte Sodaseise ist gelblich, locker, hart und besitzt sehr wenig Geruch.

VII. Hundefett.

Die Farbe dieses Fettes ist bräunlich-weiss, der Geruch

*) Wegen Mangel einer gehörigen Quantität dieses Fettes konnte ich bis jetzt noch keine Seise daraus darstellen; denn es ist bekannt, wie atm die eigentlichen Raubthiere gewöhnlich an Fett sind. desselben sehr schwach fettartig, und die Consistenz bei der mittlern Temperatur wie Gänseschmalz; bei $+7^{\circ}$ R. steckt es, erlangt die Consistenz des Schweinefettes und wird rein weiss; durch den Einfluss des Lichtes scheint sich dasselbe zu bleichen, und wird fast blendend weiss. Es fängt bei $+18^{\circ}$ R. an zu schmelzen, ist bei $+29.8^{\circ}$ vollkommen flüssig und wird durch gelinde Abkühlung bei +8.8 dickflüssig, bleibt jedoch bei 7.7 noch klar wie Wasser.

Bei der Verseifung desselben trennt sich das Elain sehr gerne vom Stearin, und schwimmt auf dem gebildeten Seifenleim. Die aus dem Stearin des Hundefettes durch doppelte Wahlver-wandschaft bereitete Sodaseife ist frisch bereitet schneeweiss und sehr hart; nimmt aber mit der Zeit eine grünlich-weisse Farbe an, und erhärtet dergestalt, dass sie sich unter dem Fingernagel gleichsam blättert, und keine Eindrücke davon annimmt. —

Die aus dem abgesonderten Elain ganz nach derselben Methode dargestellte Seife ist frisch bereitet ebenfalls sehr weiss und weich, mit der Zeit wird sie aber gelblich, fettig anzufühlen, und ziemlich hart.

VIII. Kalbsfett.

Die Farbe dieses Fettes ist sehr weiss, der Geruch etwas scharf und unangenehm, die Consistenz desselben etwas weicher wie Rindstalg und beim Anfühlen schmierig.

Bei + 35, 9 wird es weich, beginnt bei + 41,5 zu schmelzen und ist bei + 46,5 vollkommen geschmolzen; durch allmählige Abkühlung fängt es bei 42,3 an trübe zu werden, starrt bei + 32° an den Rändern und ist bei + 18,3 wieder vollkommen fest.

Die daraus nach der gewöhnlichen Weise bereitete Sodaseife ist von bräunlich-gelber Farbe, fast geruchlos, und ziemlich hart; durch den Einfluss des Lichtes wird sie bräuner.

IX. Kameeltaly.

Das von einem gestorbenen Thier gewonnene Talg aus dem Höcker (welcher aus einem einzigen Fettklumpen besteht) ist im natürlichen und ungeschmolzenen Zustande blendend weiss und ganz geruchlos, wird aber selbst durch das behutsamste Schmelzen schon etwas gelblich. Die Härte des gewöhn-

Ichen Rindstalges besitzt es nicht, und ist zwischen den Fingern schmierig, auch schwitzt es im Sommer an der Oberstäche das Estain in kleinen honiggelben Tröpfehen aus.

Bei + 180 R. fängt es au zu schmelzen, ist bei + 44,20 welkemmen flüssig, bekommt bei + 24,7 eine Haut, wird bei + 220 trübe und ist bei 17,1 wieder vollkommen fest.

Die daraus durch Aussalzen dargestellte Seife ist bräuulichweiss, ganz geruchlos, und wird mit der Zeit so hart, dass sie dem Windrucke des Fingernagels nicht mehr nachgiebt.

Das Kameeltalg-Elain tet gelblich, dickflüssig wie Olivenöl und besitzt einen firnissartigen Geruch, bis + 7° abgekühlt beilt es sich in zwei Schichten, die untere ist weiss und von der Consistenz des Gänseschmalzes, die obere aber blassgelb wie Mandelöl und auch so flüssig. Es fängt bei + 16° an zu schmelzen, ist bei + 29,8 vollkommen flüssig und wird bei 9,3 wieder dickflüssig, bei 8,2 trübe und bei 7,7 salbenartig; das Stearin hingegen ist blendend weiss, geruchlos und im Bruche erdig; es fängt bei + 29,3 an zu schmelzen, ist bei + 48,8 ganz flüssig, starrt bei + 29,8 an der Oberfläche, und bei + 28° an den Rändern; wird bei + 26,8° trübe, ist bei + 26° ganz gestockt und bei + 24° wieder vollkommen fest.

X. Kammfett.

Es ist blendend weiss von Farbe, besitzt eine festere Consistenz als Schweineschmalz, und besteht nach einer, von mir vorgenommenen, genauen Analyse

in 100 Theilen aus:

Elain 0,75 Stearin 0,25

Bei 25,2 fängt es an zu schmelzen, und ist hei + 48,5 vollkommen slüssig, bekommt jedoch durch allmählige Abkühlung bei + 27,2° eine Haut, wird bei 24,5 trübe, und ist bei + 23° wieder sest.

Die daraus durch doppelte Wahlverwandschaft dargestellte Sodaseise besitzt eine gelbliche Farbe, bleibt selbst nach längerer Zeit an der Obersläche noch etwas schmierig, und so weich, dass sie sehr leicht vom Fingernagel Eindrücke ansinnt.

XI. Pferdefett.

Die Farbe desselben ist bräunlich wie weisser Honig und die Consistenz desselben wie dicker Terpentin, der Geruch ist äusserst schwach und fettartig.

Bei + 7° R. besitzt es die Consistenz des Schweinester, das Elain jedoch bleibt überall stüssig und umbülkt die sestern Stearintheilchen. Bei + 23,6 fängt es an zu schwelzen und ist bei + 38° vollkommen slüssig; durch allmäblige Abkühlung belegt es sich bei + 17,8 mit einer Haut, wird bei + 17° dicksüssig, erlangt bei + 16,5 die Consistenz des Honigs, trübt sich bei + 10°, wird bei + 9° noch trüber, und bei + 8° wie dicker Syrup.

Die daraus durch doppelte Wahlverwandschaft erzeugte Sodaseife ist braun und sehr hart, wird mit der Zeit etwas weicher, und nimmt mit dem Fingernagel leicht Bindrücke an.

XII. Pferdemark (aus den Knochen),

Die Farbe desselben ist ganz wie jene des gelben Wachses, der Geruch fettartig und die Consistenz schmierig und salbenähnlich. An der Luft erhärtet zwar dasselbe, und wird schmutzig, grünlichhellgelb, macht aber dennoch die Finger durch das Reiben schmierig.

Eine besondere Eigenthümlichkeit dieser Fettart besteht in seiner schweren Schmelzbarkeit; denn es fängt erst bei + 52° R. an zu schmelzen und ist bei + 67,6 erst dickflüssig wie Syrup. Durch allmählige Abkühlung wird es bei + 60° R. träge flüssig, und besitzt keine Agilität mehr; bei 45,5 ist es aber noch weich.

Auf gewöhnliche Weise in Sodaseife umgewandelt liefert das Pferdemark ein Product, welches sehr leicht, schön weiss, geruchlos und hart ist, mit der Zeit aber wird die Seife so fest dass sie von dem Fingernagel kaum einen Eindruck annimmt

2) Veber die näheren Bestandtheile des Hirschtalgs

Als vor einigen Jahren, zum Behufe der Vorlesungen, eine Fettsubstanz in ihre näheren Bestandtheile, nämlich in Elain und Stearin, durch absoluten Alkohol zerlegt werden sollte wählte ich zu dieser Absicht unverfälschtes Hirschtaly *), und

*) Ich bemerke bei dieser Gelegenheit, dass ich das zum obei erwähnten Versuche angewendete Talg eigenhändig aus einem seh mierwarf es der Behandlung mit einem Alkehol, welcher nicht wilkemmen absolut war, soudern nur bei + 14 R. ein spez. Gewicht von 9,815 zeigte.

Jedoch gerade diesem Missgriffe in der Concentration des Alkohols verdanke ich die Gelegenheit, nachstehende Kirfahrang gemacht zu haben.

ten brachte nämlich eine Menge jenes Hirschtalges in eiten Kolben, und liess es mit dem Alkohol aufkochen, wobei
ich bemerkte, dass ein Theil des geschmolzenen Hirschtalges
manfgelüst blieb. Ich liess nun den Alkohol erkalten, goss
ür Flüssigkeit, welche von dem durch die Abkühlung herausgefallenen Antheil ganz diekftüssig war, ab und wiederholte
um diese Operation mehrmal nach einander.

Als van demangeachtet ein hedeutender Antheil ungelöst blieb, so setzte ich die Behandlung mit Alkohol so lange fort, bis derselbe in siedendem Zustande gar nichts mehr auflöste. Alle auf diese Art erhaltenen geistigen Flüssigkeiten wurden van vereinigt, his zum O Pungte erkaltet, colirt, das ausgeschiedene Fett durch Pressen von aller Flüssigkeit befreit, mit kaltem absoluten Alkohol gewaschen, und in gelinder Hitze geschmolzen.

Der Deutlichkeit wegen wollen wir diese, in stedendem Alkohol von der oben erwähnten Stärke austösliche Substanz mit (A), jene aber, welche der Alkohol selbst in der Siedbitze nicht löste, mit (B) bezeichnen.

Die gesammte alkoholische Flüssigkeit wurde siltrirt, durch Destillation im Wasserbade von Alkohol befreit, und lieserte durch diese Behandlung eine gelbliche, bei der gewöhnlichen Temperatur schmierige und settartig riechende Substanz, welche sich bei der nähern Prüsung als Elain bewährte, und mithin de bekannt keiner weitern Erwähnung bedars.

Ba mir die Zerlegung des Hirschtalges durch diese Bebandlung in drei verschiedene nähere Bestandtheile ganz neu war, ich auch darüber in keinem chemischen Werke eine Er-

weil ich mich dadurch gegen das Misslingen eines wiederholten Vermehes verwahren will, indem es möglich ist, dass nur unverfälschter Talg solcher Thiere, welche in hohen Gebirgen einheimisch sind,
später zu erwähnenden-Eigenthümlichkeiten besitzt.

wähnung fand, so hielt ich es der Mähe werth, die beiden Substanzen A und B einer weitern Untersuchung zu unterwerfen.

Ich bestimmte zu diesem Ende ihre spez. Gewickte und ihre Schmelzpuncte, wandelte sie dann durch den Verseifungsprozess in Säuren um, und beobachtete auch die Schmelzpunkte der neu erzeugten Producte. Zuletzt suchte ich auch das Verhalten der beiden Fettsubstanzen und der daraus dargestellten Säuren. gegen verschiedene Auflösungsmittel zu erforschen, wodurch ich nun einige nähere Daten über diese beiden Körper mitzutheilen im Stande bin. Ich muss jedoch selbst die Unvollständigkeit meiner unternemmenen Versuche mit Mangel an Zeit entschuldigen, hoffe aber binnen kurzer Zeit diesem Fehler begegnen zu können.

Eigenschaften der in siedendem Alkohol von 0,815 spez.
Gewicht löslichen Substanz A.

Diese Substanz besitzt im erhärteten Zustande eine weisse Farbe, ist geruchlos, spröde und im Bruche matt. Das spez. Gewicht derselben ist bei + 14° R. = 0,970. Einer allmählig gesteigerten Erwärmung ausgesetzt, wird sie bei + 41,3 R. weich, fängt bei + 45,5 an zu schmelzen und ist bei 52,9 geschmolzen; der allmähligen Abkühlung überlassen, fängt sie an sich bei + 45,3 zu trüben, starrt bei 34,5 an den Rändern, und wird erst bei 32,8 wieder vollkommen fest.

In Alkohol von 0,880 spez. Gewicht ist sie bei dem Siedepuncte grösstentheils löslich, und die heisse Flüssigkeit ist milchig trübe; beim Erkalten fällt der grösste Theil derselben wieder heraus und bei der gewöhnlichen Temperatur bleibt In siedendem Alkohol von blos etwas weniges aufgelöst. 0,830 löst sich diese Substanz vollkommen auf, beim Erkalten fällt bloss ein geringer Antheil heraus, die grösste Menge derselben bleibt aber aufgelöst. Eben so wird dieser Körper sehen von siedendem Alkohol von 0,815 spez. Gewicht vollkommen aufgelöst, aber durchs Erkalten unverändert und gänzlich wieder daraus gefällt. Vom absoluten Alkohel wird dieser fette Körper schon bei + 400 R. gänzlich aufgelöst; durch Abkühlung fällt wohl ein Theil heraus, der grösste Theil aber wird vom Alkohol in der Auflösung zurückgehalten. Diese Substanz wird ferner von gereinigtem Terpentinöl, so wie von Schwefeläther schon bei geringer Wärme vollkommen aufgelöst, und dese beiden Auflösungen bleiben selbst bei + 120 R. noch klar und ungetrübt.

Die daraus dargestellte Fettsäure wird bei + 38,5 weich, fügt bei + 42,8 an zu schmelzen, und ist bei + 49° vollkommen geschmolzen. Burch allmählige Abkühlung bis zu + 41,5 fängt sich die Auflösung an zu trüben, beginnt bei 35,2° unden Rändern zu starren, und erlangt bei + 33,5 ihre ursprüngliche harte Consistenz.

In Alkohol von 0,880 spez. Gewicht ist diese Säure, selbst wenn man sie damit kocht, volkommen unlöslich; dagegen ist sie in siedendem Alkohol von 0,830 zur Hährte löslich; die Aufösung reagirt schwach sauer, trübt sich sehr bald, und beim Abkühlen fällt fast alles wieder heraus; denn nur ein geringer Theil bleibt aufgelöst.

Vom absoluten Alkohol wird diese Fettsäure sohon heiss volkemmen aufgelöst, und fällt beim Erkalten nur zum Theit wieder heraus. Terpentinöl löst schon lauwarm diese Säure mit grosser Leichtigkeit gänzlich auf, und die Auflösung bleibt selbst bei der gewöhnlichen Temperatur volkkommen klar. Schwefeläther hingegen löst erst bei der Siedhitze diese Säure gänzhich auf, und die Flüssigkeit bleibt ebenfalls bei der gewöhnlichen Temperatur ungetrüht und ohne Spur von Niederschlag.

Eigenschaften der im siedenden Alkohol von 0,815 spez. Gewicht unauflöslichen Substanz B.

Was die sinnlich wahrnehmbaren Kennzeichen dieser Fettsubstanz anbelangt, so stimmen dieselben mit jenen des fettigen Körpers A so genau überein; dass man diese beiden Substanzen dadurch fast gar nicht von einander unterscheiden kann: Das spez. Gewicht derselben ist bei + 14° R. = 0,968, alse gleichfalls ohne Verschiedenheit.

Der allmähligen Erhitzung ausgesetzt wird diese Substanz bei + 39,1 weich, fängt schon bei + 39,4 an zu schmelzen, and ist bei + 58,5 vollkommen geschmolzen und wasserklar. Wird sie in diesem geschmolzenen Zustande allmählig abgetühlt, so beginnt sie bei + 37,2 an den Rändern zu starren, and erlangt erst bei + 190 R. ihre ursprüngliche feste Consistenz.

In Alkohol von 0,880 spez. Gewicht ist sie vollkommen

sind, weiche man in einem Filter außammelt, und veilkommen mit Wasser aussüsst. Die dabei abfallenden Aussüsswasser werden nun mit der ersten Lauge vereinigt, neuerdings in eine Flasche gebracht, und abermals mit einer hinlänglichen Menge Phosphor – oder Wein-Säure versetzt, bis die Basis, sei nun diese Kaltum – oder Sodium – Oxyd, in ein weinsaures oder phosphorsaures Salz umgewandelt ist, und somit die flüchtigen Fettsäuren in Freiheit gesetzt werden sind.

Die Flüssigkeit wird nun von dem. etwa entstandenen Niederschiege getrenat, und aus einer Retorte vorsichtig destillirt, webei die flüchtigen Fettsäuren mit dem Wasser in die Vorlage übergehen und, wie bekannt, einer weiteren Behandlung zu unterwerfen sind.

Wer es versucht het, nach dieser Vorschrift zu arbeiten, wird die Erfahrung gemacht haben, dass auf diesem Wege ein grosser Verlust des beabsichtigten Productes unvermeidlich ist; denn da im Voraus nie ausgemittelt werden kann, wie viel eine gegebene Menge der zu zerlegenden Seife an flüchtigen Säuren enthält, so bleibt auch die Quantität der zu verwendenden Phosphor – oder Wein – Säure zur Ausscheidung der feuerbeständigen Fettsäuren unbestimmbar, und man ist somit gezwungen, die erstgenannten Säuren im Uebermaasse hinzuzufügen, wobei aber durch das Erwärmen oder Umschütteln (welches Aum Gelingen der Operation unerlässlich ist) ein grosser Theil des zu gewinnenden Productes sich verflüchtiget.

Ich habe, um den Verlust dieser, ohnehin nur in umbedeutender Menge vorkommenden, flüchtigen Säuren so gering wie möglich zu machen, sehr viele Verfahrungsarten versucht, unter denen mir die folgende, am besten der Absicht
entsprach, daher ich es der Mühe werth halte, sie um so mehr
zur öffentlichen Kenntniss zu bringen, als ich von der Brauchbarkeit derselben seit mehreren Jahren die vollkommenste Ueberzeugung erlangte.

Lich verbinde eine geräumige tubulirte Retorte mit einem Woulfe'schen Apparate, dessen Flaschen durch gleichschenk-liche Röhren mit einander in Verbindung und in Kühlgefässen stehen, welche während der Operation ohne Unterlass mit Eisangefüllt werden.

Von der zu zerlegenden, und genau abgewogenen, Seife löse

ich nan eine bestimmte kleine Menge in warmen Wasser auf, und setze der Auslösung so lange von einer, ebenfalls genau abgewogenen Menge feingepülverten Weinsäure hinzu, bis die Flüssigkeit deutlich sauer zu reagiren beginnt. Nun wird die übrig gebliebene Quantität Weinsäure zurückgewogen, die verbrauchte Menge derselben bestimmt, und durch Rechnung ausgemittelt, wie viel man für die ganze Quantität der zu zerlegenden Seife an Weinsäure bedarf.

Jetzt löse ich die zu zersetzende Seife in heissem Wasser auf, schütte die Flüssigkeit in die Retorte, füge die angemessene Menge Weinsäure hinzu, verschliesse die Retortentubulatur luftdicht; und destillire nun aus einem Sandbade so lange, als noch flüchtige Säuren übergehen, welche dann nach geschehener Rectification der weitern Bearbeitung unterworfen werden.

Nach dem Erkalten des Apparates findet man in der Retorte die feuerbeständigen Fettsäuren auf der Salzlauge schwimmend, letztere entfärbe ich dann durch Kohle, und benütze sie zur Gewinnung der darin enthaltenen Weinsäure.

Dass man übrigens, wenn man die Zersetzung durch Weinsäure bewerkstelligt, Sodaseife anwenden muss, ist um so nothwendiger; weil sich bei der Anwendung von Kaliseife das neugebildete saure weinsaure Kaliumoxyd während der Pestillation zum Theil ausscheidet, und ein unregelmässiges Aufstossen der Flüssigkeit verursacht, wodurch die übergehenden flüchtigen Säuren mit übergespritzten Salztheilehen verunreinigt werden.

Es bedarf wohl keiner weitern Erinnerung, dass man statt Weinsäure auch flüssige Phosphorsäure zur Zersetzung anwenden kann; ich gab jedoch der erstern aus dem Grunde den Vorzug: weil sie im trockenen Zustande zugesetzt werden kann, und somit die Retorte nicht übermässig mit Flüssigkeit gefüllt wird, was um so unerlässlicher ist, da bekanntsich bei dieser Operation das Ueberspritzen der Masse so viel möglich vermieden werden muss.

Wie nothwendig übrigens die Anwendung einer solchen Verfahrungsart zur Darstellung dieser flüchtigen Säuren wird, glache ich schon durch den Umstand erweisen zu können, dass ich aus 60 Loth Hammeltalgseife nicht mehr als 19 Gran

Hiscinskarshydeske und aus 41 Lotti Butterseife auf 26 Gran Müchtige Buttersäure gewunn *).

m.

Untersuchungen über die Farbenveränderungen der Blüthen,

von

G. Schurbler und C. Lachenmeyer **).

then, welche in einigen frühern hier (in den Jahren 1825 und 1831) erschienenen Dissertationen näher niedergelegt sind, bieten ein so weites noch wenig bearbeitetes Feld der Pflanzenphysiologie dar, dass es nicht unzweckmässig erscheinen dürfte, von Zeit zu Zeit fortgesetzte Untersuchungen über diese Verhältlisse mitzutheilen, wie sich Gelegenheit und neuer Stoff zu weitern Versuchen hierzu darbietet. Wir wählen diesmal einige nähere Untersuchungen über die Farbenveränderungen der Blüthen der Hortensia speciosa, an welche wir allgemeinere Resultate über die Farbenveränderungen bei andern Pflanzentheilen anreihen.

Es ist eine bekannte Erscheinung, dass die Blüthe de Hortensia speciosa Pers. ihre Farbe von Roth in Blau veränder

- *) Ich habe im heurigen Jahre den Versuch gemacht die Destillation des Rückstandes, nach der Gewinnung der ersten Portion flüchtiger Säure mehrmals zu wiederholen, und fand, dass durch jede Fort setzung der Destillation immer neuerdings flüchtige Säure in die Vorlage übergeht, jedoch zuletzt, wie es sich von selbst versteht, mit Elainsäure verunreinigt.
- *) Aus einer akademischen Gelegenheitsschrift obigen Titels, dinicht in den Buchhandel kam, und von welcher nur wenige Exemplar abgedruckt wurden. Tübingen 1838.

1

wenn mie in gewisse Eiden gepflanzt wird; so wenig die Sache selbst zwelfelhaft ist, so sind jedoch die Ansichten über die nähern Ursachen dieser Farbenveränderung wech getheilt. Das neueste Heft der Verhandlungen des Vereins zur Beförderung des Gartenbaus in den königl. Premsischen Staaten (pag. 236. des Sten Bandes, Jahrg. 1838.) enthält in dieser Beziehung eine Reibe von Versiehen mit künstlichen Erdgemengen von Hrn. Kress in Perleberg, welche sämmtlich zu negativen Resultaten führten und leicht zu dem Schluss verleiten könnten, dass der Stoff selbst noch nicht gefunden sei, durch welchen diese Erscheinung veranlasst werde. Wir hatten Gelegenheit mit einigen Erden, welche diese Eigenschaft hatten, im botanischen Garten zu Tübingen nähere Versuche anzustellen, welche wir hier in Verbindung mit Erfahrungen aus andern Gegenden mittheilen:

1) Die erste Erde, mit welcher hier vor einigen Jahren Versuche angestellt wurden, erhielt der botanische Garten von einem Handelsgärtner aus Frankfurt a. M. Die Erde hatte im ausgezeichneten Grade diese Eigenschaft, und mehrere Gartenbesitzer bedienen sich derselben mit gleich gutem Erfolg. Sie zeschnet sich durch eine schwarze Farbe aus, welche auf Kohle als wirksamen Bestandtheil schliessen liess. Die chemische Analyse zeigte auch wirklich, dass sie sich besonders durch ihren grössern Kohlengehalt vor gewöhnlicher Gartenerde auszeichnete. Die Erde war locker und sandig anzustählen; bei der chemischen Analyse zeigten sich 100 Theile der in einer Temperatur von 80° R. ausgetrockneten Erde bestehend aus

```
63,5 Theilen Quarzsand
13,75 — gracem Thon, durch Eisenoxydul etwas gefärbt
2,65 — durch Kali löslicher Humus-Säuren
0,75 — durch Wasser löslicher Humus-Säuren
8,75 — feinem Kohlenpulver
1,9 — kohlensaurem Kalk
8,7 — enger gebandenem Wasser (Verlust)
```

Die wasserhaltende Kraft der Erde war = 51,4 p. C. oder 100 Theile dieser Erde absorbirten durch Beuetzen im trockenen Zustand 51½ Theile Wasser. Um über die etwaige Anwesenheit von Eisen oder Risen-Salzen sicher zu sein,

wurde die Krde noch einer besondern Prüfung auf diese Stoffe unterworfen. Ks liess sich jedoch weder in dem Thon selbst, noch in der gesammten Krde mehr Kisenoxyd auffinden, als dieses in jeder gewöhnlichen Acker- oder Gartenerde der Fall ist. Nach der vorstehenden Analyse ist daher diese Erde ein lehmiger kalkhaltiger Sandboden, der sich durch grossen Kohlengehalt vor gewöhnlicher sandiger Gartenerde auszeichnete.

2) Kine ähnliche Krde erhielten wir vor 2 Jahren von Stuttgart zugeschickt, welche sich gleichfalls durch diese Eigenschaft auszeichnete. Sie hatte, wie die erste, ein schwarzes Aussehen, jedoch ein bedeutend weniger sandiges Anfühlen. Bei der chemischen Analyse zeigte sie sich bestehend in 100 Theilen aus

86,66 Theilen feinem Quarzsand

40,32 - feinem Thon, durch etwas Eisenoxydul grau gefärht,

0,75 - koldensaurem Kalk,

2,60 - Humus-Säure, durch Kali löslich,

0,04 — durch Wasser löslicher Humus-Säure,

18,41 - feinem Kohlenpulver,

6,13 - enger gebundnem Wasser mit Verlust.

100,00

Die wasserhaltende Kraft dieser Erde war = 94 p. C.

Auch diese Erde enthielt nicht mehr Eisenoxyd als sich in jeder gewöhnlichen Acker- oder Gartenerde findet. Schwefelsäure, womit die Erde mehrere Tage in höherer Temperatur behandelt wurde, löste aus dieser Erde nur 0,58 p. C. Eisenoxydul auf. Diese Erde ist daher ein humushaltiger kalkhaltiger Lehmboden, der sich noch durch grösseren Kohlengehalt als die erste Erde auszeichnet, im Gehalt an Sand jedoch sehr der vorigen Erde nachsteht.

auszeichnet, verdanken wir der Mittheilung von Hrn. Med Dr. Schütz in Calw; sie wurde von den Kohlenmeilern der Umgebungen von Calw auf dem Schwarzwald gesammelt; die in sie gepflanzten Hortensien hatten die Eigenschaft zwar oft jedoch nicht immer, blaue Blüthen zu entwickeln, statt blaufürbten sich einzelne Blüthen blos violett oder waren nur unbedeutend ins Blaue spielend; 100 Theile dieser Erde zeigter sich bestehend aus

47.5 Theilen Quarzsand,

4).4 - durch etwas Risenoxydul gefärbtem Thon,

1,0 - kohlensaarem Kalk,

- 1,9 durch Kali Wslicher Humus-Säure
- 0,3 durch Wässer löslicher Humns-Bäure;
- 5,6 feinem Köhlenpulver,
- 3,3 enger gebundenem Wasser.

Ihre wasserhaltende Kraft war == 59 p. C.

Auch diese Erde enthielt nicht mehr Eisenoxyd, als jede gewöhnliche Ackererde, ihr Kohlengehalt war geringer als bei den zwei vorhergehenden Erden, wahrscheinlich besitzt sie us diesem Grunde auch weniger sicher die Eigenschaft die Hortensien blau zu färben, als die beiden vorhergehenden Erden.

Es dürfte wohl keinem Zweifel unterworfen sein, dass in diesen drei Erden Kohle als der wirksame Bestandtheil anzusehen ist, womit auch in andern Gegenden angestellte Erfahrungen übereinstimmen, so bemerkt Rautenbach in Soest wiederholt schöne blaue Hortensien erhalten zu haben, welche er in Kohlenmeilererde gepflanzt hatte *); nach einigen Erfahrungen soll alle Kohlenmeilererde von Nadelhölzern, deren obere Schicht schon einige Jahre ohne neues Brennen an der Luft lag, sicherer diese Eigenschaft besitzen.

Wir bemühten uns bis jetzt vergebens eisen – oder alaunbaltige Erde aus unsern Gegenden zu erhalten, welche den in
sie gepflanzten Hortensien die gleiche Eigenschaft, sich blau
zu färben, ertheilte; eben so wenig gelang es uns, im botanischen Garten zu Tübingen durch künstliche Beimengung von
Kisen, Eisenoxyd und Alaun in verschiedenen Verhältnissen
Erden diese Eigenschaft zu ertheilen. Auch in andern Gegenden misslangen mehrere Versuche mit Eisen; namentlich war
dieses bei Versuchen der Fall, welche auf der Zechliner Glashütte mit künstlich zusammengesetzten eisenhaltigen Erden angestellt wurden **). Uebereinstimmend ist damit eine von
dem vielverdienten Link, ordentl. Professor der Botanik in
Berlin, angeführte Beobachtung, der zu Folge auf der Isolabella in Ober-Italien alle Hortensien blau blühen, obgleich Eisen in der Erde dieser Insel sehlt ***), wenigstens nicht in

^{*)} Verhaudlungen des Berliner Garten-Vereins. Tom. 7. pag. 12. und Tom. 8. pag. 64.

^{**)} Verh. d. Berl. Gart. Vereins. Tom. 6. p. 81.

^{****)} Verh. d. Berl. Gart. Vereins Tom. 5. p. 416:

Seurn. f. prakt. Chemie. I. 1.

grösserer Menge darin enthalten sein dürfte, als dieses in jeder gewöhnlichen Gartenerde der Fall ist.

Nach den sogleich anzuführenden Erfahrungen ist es demohngeachtet nicht zu bezweifeln, dass unter gewissen, noch
nicht hinreichend ausgemittelten, Verhältnissen, auch Eisenoxyde
und Alaun den Erden diese Eigenschaft ertheilen. Es gehören
dahin folgende:

4) Hr. Hofgärtner Fintelmann auf der Pfaueninsel bei Potsdam erhielt aus seinen Umgebungen eine Krde, welche sich durch diese Eigenschaft auszeichnete *), bei der Untersuchung zeigte sie sich in 100 Theilen zusammengesetzt aus

81,9 Theilen Kieselerde, .

7,7 : - Humus mit Feuchtigkeit,

4,6 - feinem Kohlemulver,

4,2' - Eisenoxyd,

1,2 - phosphorsaurem Kalk,

 $\frac{0,4}{100,0}$ — Verlust.

An Kohle enthielt diese Erde daher weniger als die drei vorhergehenden, ob diese gleich noch grösser war, als bei gewöhnlicher Garten- oder Ackererde, dagegen zeichnete sich diese Erde besonders durch grossen Gehalt an Eisenoxyd vor gewöhnlicher Erde aus. — Hr. Fintelmann bemerkt zugleich, dass es ihm auch selbst schon gelungen sei, durch Zusatz von Eisenoxyden gewöhnlicher Gartenerde diese Eigenschaft zu ertheilen, dass jedoch die in solchen künstlich zusammengesetzten Erden gezogenen Psanzen gewöhnlich nicht das gesunde kräftige Aussehen erhalten, wie jene, welche in natürlichen Erden gepsianzt werden.

- 5) Hr. Rautenbach in Soest fand, dass eine Hortensia mit schöner blauer Farbe blühte, deren Erde aus 2/3 Heideerde und 1/3 feinem englischen Roth (Eisenoxyd durch Ausglühen von Eisenvitriol erhalten) zusammengesetzt war ***), deren Obersläche zugleich singersdick mit demselben Eisenoxyd überstreut wurde.
- 6) Derselbe machte die Beobachtung, dass blau blühende Hortensien, welche in alte Kohlenmeilererde gepslanzt und einigemal mit Eisenvitriol-Wasser begossen worden, dadurch ein

^{*)} Verhandl. d. Berl. G. V. Tom. 5. p. 60.

^{**)} Verhandl. d. Berl. G. V. Tom. 8. p. 64.

dunkleres Grün ihrer Blätter und ein dunkleres Blau ihrer Blüthen erhielten. Das nämliche bewirkten auch eiserne Nägel, welche in einem andern Topf mit alter Kohlenmeilererde tiefeingesteckt wurden.

In mehreren pflanzenphysiologischen Schriften findet man angeführt, dass Eisenoxyd und Eisen-Salze diese Eigenschaft besitzen; schon früher scheinen daher in verschiedenen Gegenden ähnliche Beobachtungen gemacht worden zu sein.

7) Ueber die Wirkung von Alaun finden sich in derselben Gesellschafts-Schrift nähere Beobachtungen *) einiger Mitglieder des Garten-Vereins von Perleberg; eine Hortensia, welche in einem etwas schweren, aber guten Thonboden im freien Lande stand, entwickelte auf Begiesung mit einer Alaunauslösung blaue Blüthen; die Menge des Alauns betrug höchstens 1/2 Loth, in ein Glas Wasser aufgelöst, womit die Pslanze begossen wurde. Denselben guten Erfolg hatte bei einer 2ten in einem Topf stehenden Hortensie Beimengung von pulverisirtem Alaun. Der Blumentopf wurde 1/3 voll Erde gefüllt, über diese so viel gröblich gestossener Alaun gestreut, dass die Erde nicht ganz damit bedeckt wurde und hierauf wieder 1 Zoll hoch Erde gebracht und die Psianze in diese alaunhaltige Erde gesetzt; eine 3te Hortensia wurde mit einer Auflösung begossen, welche in einem halben Quart (281/2 Loth) Wasser selbst 6 Loth Alaun enthielt. Die Pslanze entwickelte gleichfalls einige blaue Blüthen, erkrankte aber durch diese starke Alaunaußösung. Bei einigen weitern Versuchen gelang es jedoch nicht durch Alaun-Begiessung die rothe Farbe der Hortensien in Blau umzuändern **).

Fassen wir diese sämmtliche Versuche zusammen und berücksichtigen wir die Art, wie diese Stoffe (Kohle, Eisenoxydal, schwefelsaures Eisenoxydul, Alaun) auf die Horfensien

^{*)} Verh. des Berl. G. V. Tom. 7. pag. 105.

Auch in Kastners Archiv der Naturkunde (Tom. XII. p. 597) inden sich Beobachtungen, nach welchen Erden, welche mit alaunhaltigen Wasser begossen oder mit englisch Roth oder okerhaltigen Erden vermengt werden, die Eigenschaft erhielten, blaublühende Hortensien zu entwickeln.

überhaupt einwirken können, so ist es höchst unwahrscheinlich, dass Kohle und Eisenoxyde, welche sich nach dem Vorstehenden besonders wirksam zeigen, als solche in die Wurzel der Pflanzen übergehen, und in den Blüthenblättern absetzen sollten; die blaue Farbe dieser Blüthen ist sehr vergänglich, sie ist durch Einwirkung von freien Säuren nicht weniger leicht in das gewöhnliche Roth der Blüthen dieser Psanzen umzuändern, als dieses bei andern blauen Blüthen-Farbstoffen der Fall ist; der durch Alkohol ausgezogene blaue Farbstoff solcher Blüthen geht durch die Einwirkung jeder schwachen Säure in das gewöhnliche Roth dieser Blüthen über, während sich umgekehrt der aus rothblühenden Hortensien ausgezogene rothe Farbstoff durch Zusatz von verdünnten Alkalien in dieselbe blaue Farbe umändern lässt, wie wir sie durch diese Erdgemenge hervorgebracht finden. Es wird dadurch höchst wahrscheinlich, dass die Wirkungen dieser Erdgemenge auf demselben allgemeinen Grund beruhen, dass durch sie das ganze Erdreich in einen mehr desoxydirten Zustand versetzt wird, als dieses bei gewöhnlicher Gartenerde der Fall ist, wozu sich die oben angeführten Stoffe sämmtlich gut eignen, indem sie theils unmittelbar eine grosse Neigung besitzen, sich mit Sauerstoff und Säuren zu verbinden, welches vorzüglich bei der Kohle, Eisen und unvollkommenen Eisenoxyden der Fall ist, theils in ihrem zersetzten Zustand, der durch die übrige Beimengung des Bödens eingeleitet werden kann, diese Eigenschaft erhalten können, wie dieses bei Alaun- und Eisenvitriolauflösungen in Berührung mit den übrigen an organischen Beimengungen reichen Bestandtheilen des Bodens leicht geschehen kann, da diese gewöhnlich zugleich kohlensauren Kalk und alkalische Stoffe überhaupt beigemengt enthalten.

Beruht diese Erscheitung auf einer Desoxydation, so erklärt sich zugleich, warum es oft nicht gelingt, durch künstliche Erdgemenge dieselbe Wirkung zu erhalten, wenn diesen auch in obigen Verhältnissen die einzelnen Stoffe zugesetzt werden. Um diese Wirkung sicher zu erhalten, müssten wir Kohle, Eisenoxyde und die übrigen Bestandtheile des Bodens immer in demselben Oxydationsgrade, in denselben Verhältnissch mit wenig Sauerstoff gesättigt, zu solchen Erdgemengen sowenden können, welches genau wohl nicht auszuführen möglich ist, indem die Oxydationsverhältnisse der Kohle und Misenoxyde und dieser mit Kohle und organischen Stoffen gemischten
Erde sehr viele feine Verschiedenheiten besitzen, welche schon
während des Trocknens der Erden mannigfaltige Ahänderungen
crieiden.

Diese Farbenveränderungen der Hortensien stehen im Pflanzenreich nicht so isolirt, als es für den ersten Blick scheinen Sie schliessen sich vielmehr schön an verschiedene Farbenveränderungen an, welche sich bei den Blüthen mehrerer anderer Pflanzen auf eine entsprechende Art in den verschiedesen Stadien ihrer Entwicklung nachweisen lassen. Asperifolien, viele Arten der Gattungen Pulmonaria, Borago, Myosotis, Echium und andere zeigen sich beim Oeffnen ihrer Blüthen roth gefärbt und gehen in wenigen Tagen durch Violett bis in Blau über. Sie scheinen in diesem Fall mit fortschreitender Entwicklung in einen mehr desoxydirten Zustand über-Die Blüthen vieler Arten und Gattungen Oenothera und Gaura, die Blüthen mancher Caprifolien, die Scheibenblüthen mancher Aster-Arten gehen mit gelber Farbe auf und ändern sich in wenigen Tagen vom Gelben durchs Orange bis ins Gelblich-roth oder Rothbraune; auch dieser Uehergang von Gelb in Orange und Roth entspricht den Farbenveränderungen, welche Farbstosse der gelb blühenden Psianzen durch Alkalien erleiden, sie entsprechen daher gleichfalls einer mit fortschreitender Entwicklung zunehmenden Desoxydation.

Die Farbe der Blätter vieler Bäume im Herbst aus den Gattungen Pyrus, Rhus, Vitis, Cissus, Cornus u. a. verändern sich auf ähnliche Art; sie gehen von ihrem grünen Zustand gegen den Herbst ins Gelbe und von diesem oft durch Orange bis Roth über; noch in höherem Grade zeigen diese Farbverinderungen viele Beeren, Früchte und Obstarten. Sie gehen beim weitern Ausreisen vom Grünen durchs Gelbe bis ins Rothe über, manche setzen die Veränderung noch weiter fort von Roth durch Violett bis ins Blaue. Gewöhnlich enthalten diese Früchte in ihrem grünen unreisen Zustand viele freie Pflanzen-

Säuren, deren Menge sich vermindert, wobei sie in einen mehr milden, oft selbst süssen Zustand übergehen, während sie nach und nach letztere Farben annehmen; man bemerkt dieses bei mehreren Rubus-Arten, Pflaumen, Kirschen, Weintrauben.

Die Ordnung, nach welcher diese Farbenveränderungen erfolgen, ergibt sich näher aus beiliegender Zeichnung Tab. I. Die im innern Zirkel nach der Ordnung der Farben des Bogenbogens eingetragenen 6 Hauptsarben entsprechen der Ordnung der Farben, in welcher sich die seinen Farbstoffe der Blüthen vieler blau, violett und roth blühender Pslanzen selbst der nämlichen Blüthe durch Zusatz von mehr oder weniger Alkalien und Säuren verändern; zwischen diese 6 Hauptfarben lassen sich bei den feineren Farbstossen der Blüthen von Cheiranthus incanus, annuus, Hemerocallis caerulea und verschiedenen anderen, noch viele feine Farbennuancen in einem zusammenhängenden Farbencirkel hervorrufen, wenn die Versuche mit geköriger Genauigkeit angestellt werden; wir begnügen uns hier mit Bezeichnung der 6 Hanptfarben, indem gewöhnlich nur diese bei Angaben über Farben der Blüthen unterschieden werden; die den 6 Hauptfarben beigesetzten Zahlen entsprechen der relativen Häusigkeit, in welchen einzelne Farben in den Blüthen der Pflanzen vorkommen, wenn die Summe der sämmtlich beobachteten Blüthen auf 1000 reducirt wird *).

^{*)} Es liegen diesen Zahlen die Farbenverhältnisse der Bliithen der Flora Deutschlands zum Grunde, worüber eine nächstens hier erscheinende Dissertation die nähern Resultate mittheilen wird; die Flora Deutschlands besitzt im Mittel unter 1000 Phanerogamen mit deutlich ausgebildeten Blüthen 344 weiss, 299 gelb, 5 orange, 177 roth, 59 violett, 90 blau, 16 grün, 4,3 braun, 1,4 schwarz, 1,3 grau blühende Arten. Werden die weissblühenden von den übrigen abgezogen, und die 3 sp selten vorkommenden Farben grau, braun und schwarz hier nicht in weitere Berechnung gebracht, so blühen im Mittel unter 1000 mit gefärbten Blüthen 456 gelb, 8 orange, 270 roth, 91 violett, 138 blau und 25 grün, wie sie die Zeichnung eitgesetzt enthält; es schien uns angemessen, die weissen Blüthen hier zuerst abzuziehen, indent alle Blüthenfarben in Weiss übergehen können, und wie uns sehon früher nähere Untersuchungen zeigten, sich auch in den weissen Blüthen gewöhnlich durch chemische Reagentien noch ein Farbstoff nachweisen lässt (siehe p. 19. der Dissertation von Frank über die Farben der Blüthen), daher sich die weissen Blüthen als sehr erblasste Arten der übrigen Farben ansehen lassen, die Blitthenblätter sind alle im unvoll-

Die drei Hauptfarben, geib, roth und blau eind am häuigsten in den Blüthen vorkemmend; unter ihnen ist gelb die häusigste, blau die seltnere. Die Zwischensarben grün, orange and violett sind weit seltener, unter letztern ist violett noch am häufigsten. Auch in den Farbenveränderungen der Blüthen and Früchte zeigen sich diese drei Hauptfarben am häufigsten; die Zwischenfarben sind oft weniger deutlich bemerkbar; oft treten bei diesen Veränderungen nur einzelne der Farben deutlicher hervor, zuweilen werden einzelne der dazwischen liegenden Farben übersprungen, wober jedoch gleichfalls eine gewisse. Ordnung nicht zu verkennen ist. Die Brütter vieler Bäume im Herbst ändern sich so vom Grünen durchs Gelbe und Orange bis Roth; manche sich blau färbende Früchte gehen vom Grünen mit Ueberspringen des Gelben sogleich ins Rothe, und von diesem durchs Violette ins Blaue über. Das Gleiche ist der Fall bei manchen weniger feinen, aus abgestorbenen Vegetabilien bereiteten Reagentien; die gewöhnliche Lakmustinctur lässt sich durch Zusatz von Säuren und Alkalien nur von Roth durch Vielett bis Blau ändern, während dagegen die feinen frisch ausgezogenen Farbstoffe vieler violettund blaublühenden Pflanzen (Cheiranthus incanus, Hemerocallis caerulea, mancher blauen Violen und anderer) sick von Roth durch Violett, Blau bis ins Grüne und Gelbe in den feinsten Farbenübergängen, umändern lassen. Bei ausgebildeten Blüthen, Stengelblättern und Früchten scheinen diese Farbenveränderungen immer nach derselben Ordnung zu erfolgen, sie entspreehen den Veränderungen, welche Alkaffen in den Farbstoffen der Blüthen hervorrufen; sie deuten sämmtlich auf eine mit fortschreitender Entwicklung zunehmende Desoxydation dieser

kommen entwickelten Zustand weiss ehe sie ausbrechen, und blühen nach Göppert's neuen Versuchen auch wirklich weiss, wenn ihre Entwicklung durch stark auf ihren Vegetationsprozess einwirkende Stoffe namentlich durch ätherische Oele gestört wird. Die von Agardh aufgestellte Ansicht*), die weissen Blüthen als desoxydirte und die gefärbten Blüthen überhaupt als höher oxydirte im Gegensatzder weiss gefärbt blühenden anzusehen, hat daher wenig Wahrscheinlichkeit für sich; wir werden vielmehr in den gefärbten Blüthen selbst die Gegensätze suchen missen.

^{*)} Allgemeine Biologie der Pflanzen von Agardh aus dem Schwedithen übersetzt von Creplin. Greifswald bei Koch. 1832. p. 269.

Pflanzentheile; die in den 6 äussern concentrischen Ringen eingetragenen Erscheinungen sind nähere Belege für das eben Erwähnte.

Hegetschweiler heobachtete, dass manche Pstanzen mit schweselgeben Blüthen leicht ins Goldgebe und Orange übergehen, wenn sie höherer Temperatur und intenserem Licht ausgesetzt werden, während umgekehrt blaue Blüthen aus einem nassen Standort und im Schatten oft röthliche Blüthen entwikkeln *); beides stimmt mit dem hier erwähnten schön überein.

Merkwürdig ist es, dass sich dagegen bei der ersten Entwicklung der Blätter mancher Pflanzen oft eine entgegengesetzte Reihenfolge der Farben zeigt. Die ersten sich entwikkelnden Blättchen mancher Eichen, Pappeln, mancher Varietäten der rothen Gartennelke sind Anfangs roth oder röthlich, und gehen nach und nach durchs Gelbrothe und Gelblichte ins Grüne über; sie zeigen daher in ihrer Entwicklung eine Reihenfolge der Farben, wie sie die durch Alkalien gerötheten gelben Blüthen von Roth bis Gelb erleiden. Bei der Entfaltung dieser Blätter ist daher die Reihenfolge ihrer Farben gerade entgegengesetzt der Reihenfolge, welche ablebende Psianzentheile zeigen. Die erstere Reihenfolge entspricht einer Zunahme des Sauerstoffs, einer Oxydation; die letztere einer Verminderung desselben, einer Desoxydation. Viele Pflanzenblätter enthalten auch wirklich während ihres vollkommen ausgebildeten grünen Zustandes vorzüglich viele freie Psianzensäure. Schon Newton und Biot machten darauf aufmerksam, dass die Vegetation bei den Farbenveränderungen, die sie hervorbringt, derjenigen Reihenfolge der Farben folge, welche in den sogenannten Newton'schen Ringen statt habe, und Biot glaubte namentlich, durch viele Beobachtungen gefunden zu haben, dass, so lange Blätter und Blüthen in der Entwicklung begriffen sind, sie in der Reihenfolge der Farben aufwärts steigen (von roth bis grün), dagegen in ihrer absteigenden Lebensperiode auch in der Reihe der Farben in entgegengesetzter Ordnung abwärts gehen **). Es schien uns der Natur dieser Erscheinungen angemessener und in pslanzenphysiologischen Beziehungen wich-

^{*)} Hegetschweiler Beiträge zu einer kritischen Aufzählung der Schweizer-Pflanzen. Zürich 1831. p. 203.

^{**)} Biot's Lehrbuch der Experimentalphysik (die 2te Auslage der

tiger zut sein, hier diese Farbenveränderungen auf solche zunückzuführen, welche Oxydations- und Desoxydationserscheinungen entsprechen und sich selbst künstlich in ähnlicher Ordnung hervorrufen lassen.

Es könnte einen Widerspruch in sich zu enthalten scheineo, dass in dem Farbenspectrum der Blüthen beide Farbenreihen (die gelb-rothe und blau-rothe) in Roth zusammenstossen and Roth selbst auf eine entgegengesetzte Art, in den gelben Blüthen-Farbstoffen durch Alkalien, durch Desoxydation in den blauen durch Säure, durch Oxydation entstehen solle; einige einfache Versuche können jedoch leicht die Richtigkeit des eben Erwähnten zeigen. Untersucht man das auf diese entgegengesetzte Art entstehende Roth etwas näher, so zeigt sich zwischen beiden eine wesentliche Verschiedenheit; das aus den gelben Blüthen durch Alkalien entstehende Roth ist gewöhnlich mehr ein gelblichtes oder schmutzig bräunlich Roth, es steht an Reinheit und Lebhastigkeit dem Roth sehr nach, welches blau und violett blühende Pflanzen durch Säuren aus sich hervorrufen lassen. Auch zeigen die roth blühenden Psianzen in dieser Beziehung grosse Verschiedenheiten; die Farbstoffe der violett und roth blühenden Varietäten von Pslanzen der blaurothen Farbenreihe (der gewöhnlichen Levkojen) lassen so durch Alkalien und Säuren die Farbenabänderung von Roth durch Violett, Blau bis ins Grüngelbe weit reiner und vollständiger aus sich hervorrufen, als dieses bei rothen Farbstoffen von Varietaten der gelb-rothen Farbenreihe (der gewöhnlichen Dahlia pinnata) gelingt, während umgekehrt die durch Alkalien gerötheten gelben Farbenstoffe der Blüthen durch Säuren wieder Die rothblühenden Pflanzen lassen in Gelb zuräckkehren. sich daher auch wirklich in 2 Hälften theilen, in solche, welche eine grössere Neigung besitzen, in die gelbe Farbe überzugehen, und in solche, welche geneigter sind blaue und vioktte Blüthen zu entwickeln. Wir verweisen in dieser Beziehung auf die Anordnung der grössern Gattungen der Psianzen nach ihren Hauptfarben, welche die Annalen der Gewächskunde aus den früher hier erschienenen Dissertationen von Köhler und

testschen Bearbeitung von Fechner p. 74. des 5ten Bandes Leipzig 1920.)

Müller mittheilten #), we sick bereits gegen 30 verkerrechend rothblühende Gattungen in die jener Abhandlung beiliegenden Barbenkreise eingetragen finden, die nach diesen Grundsätzen in 2 Hälften getheilt sind, an welche sich chne Zweifel: noch viele weitere Gattungen anreihen werden, über deren Farbenverhältnisse wir bis jetzt noch keine näheren Untersuchungen besitzen. - Nicht nur roth, sondern jede Farbe lässt sich auf ähnliche Art in zwei Hälften theilen, je nachdem sie sich mehr auf diese oder jéne Seite hinneigt, wie ein Blick auf jene Farbenkreise zeigt; es scheint sich dieses an die neuern Untersuchungen Dutrochet's anzureihen, nach welchen sich die Farbstoffe der beiden Seiten der Stengelblätter der Pflanzen polarisch entgegengesetzt verhalten, die obere dem Licht mehr ausgesetzte Seite als die desoxydirte, die untere als die oxydirte, obgleich die Versuche selbst, durch welche Dutrochet, durch Anwendung eines galvanischen Stroms, zu diesen Resultaten gelangte, auch eine andere Erklärung zulassen **).

IV.

Ueber das Alkaloid aus Solanum luberosum,

von

Dr. FR. Julius Otto.

Die natürliche Familie der Solaneen enthält im Allgemeinen verdächtige Pflanzen, ein grosser Theil derselben ist als höchst narkstisch oder scharf längst bekannt (wie die Pflanzen der Gattungen Datura, Atropa, Hyosciamus) und nur als Ausnahme kann es gelten, dass einige Pflanzen dieser Familie essbare Früchte und Knollen liefern (wie Solanum lycopersioum und

^{*)} Annalen der Gewächskunde von Dr. Eschweiler, 5ter Band pag. 566 – 574. Regensburg 1830 – 1831.

^{**)} Nouveau Bulletin des soiences par la société philomatique de Paris. 1832. pag. 20 u. 25.

wierments: Physalis Alkekengi u. s. w... Nachdam Sortarnot suas, and nech ihm viele Anders, das wirkende Princip mehrerer Planzen oder Pflanzentheile in einem basischen Stoffe (Alkabid) entdockt hatten, kounte es nicht sehlen, dass man auch die Solaneen in dieser Beziehung einer Prüfung unterwarf. ich kann die Menge von Versuchen nicht wohl aufzählen, wiche angestellt worden sind, um namentlich in den Pflanzen maden Gattungen Atropa, Datura, Hyosciamus, das Vorhandenscia oder Nichtverhandensein eines Alkaloids darzuthun. Wenn wa auch rücksiehtlich dieser drei Gattungen die Resultate An-; hags bis auf die neueste Zeit, wo nach vielen verfehlten Vernchen endlich von mehreren Seiten das vorgestockte Ziel erreicht worden *), negativ aussielen, so gelang es dech Dessosses in einigen der minder verdächtigen Solaneen in Selamum Dulcamara und Solamum nigrum, ein die Wirkungen deer Panzen wenigstens zum Theil bedingendes Alkaloid aufzeinden. Nach Desfosses fanden es Payen und Chevallier in den Beeren, Stängeln, und Blättern von Selanum verbascifolium, und Baup führte an, es in den Kartoffeln, jedoch mehr in den Keimen als Knollen, gefunden zu haben. Pelletier konnte es in europäischen Solamum-Arten nicht finden, dagegen aber wohl in Salamum mammosum **). Kartoffeln glaubte auch J. Spatzier ein Alkaloid erhalten zu haten, dedurch dass er den vom Stärkemchl getrennten Saft derselben mit Aetzammoniak fällte ***). Döbereiner ****) and mach demselben mehrere andere Chemiker +) zeigten

^{*)} Eine übersichtliche Zusammenstellung aller neuen Entdeckungen auf diesem Felde im Laufe des vorigen Jahres werden wir in einem der nächsten Hefte vorlegen.

D. Red.

^{**)} Ausführlichere Nachweisungen über diese Arbeiten s. in Gmelin's Handb. d. theoret. Chemie N. A. Bd. II. S. 967. Auch Peschier (vergl. Trommsdorff's n. Journ. XIV. 2. 269) und reserdings O. Henry (vgl. n. Jahrb. d. Ch. u. Ph. VIII. 79) haben aus dem Bittersüss nach etwas abgeänderten Methoden bergestellt.

D. Red.

^{***)} Vgl. N. Jahrb. d. Ch. u. Ph. I. 311 ff. Spatzier erhielt 100 Pf. Kartoffeln in dieser Weise 3 bis 4 Unzen seines vermeintlichen Solanins!

D. Red.

^{****)} Ebend. II. 99.

D. Red.

^{†)} z. B, Biltz. Ebend. S. 385.

D. Hed.

aber, dass dieser Niederschlag, den Spatzier als das Akaloid betrachtete, verzüglich aus phosphorsauren erdigen Stilzen, namentlich aus phosphorsaurer Ammeniak-Talkerde, bestand, wie es die grosse Menge der in den Kartoffeln verkommenden Phosphorsäure, Kalk- und Talkerde auch schon vermuthen liess*). Spatzies wollte durch den Gebrauch seines angeblichen Alkaloids bei dem Rindvich bedeutende Krankheiten erzeugt haben ja ein gewisser Dr. Malik, welcher in Verhindung mit Spatzier Versuche mit dem Alkaloid anstellte, ging so weit zu behaupten die Rinderpest, diese bei uns sich nicht erzeugende, sondern nur durch Ansteckung fortpflanzende Krankheit, durch dies Alkaloid und durch die Fütterung mit rehen Kartoffeln hervorgebracht zu haben **)!

Die allgemeine Anwendung der Kartoffeln als schätzbares Nahrungsmittel für Menschen und Thiere, als häufig benutztes Material zur Branntweinbereitung u. s. w. erklären leicht das grosse Aufsehen, welches Anfangs diese, ganz schlagend erscheinenden Versuche erregten. Nur durch die vielen von anderen Chemikern angestellten und ein negatives Resultat gebenden Versuche konnte dies Aufsehen geschwächt werden. So war es sehr problematisch, selbst unwahrscheinlich geworden, dass unser Solanum tuberosum ein Alkaloid enthalte. Baup's Angaben so wie die im Folgenden anzuführenden Krankheitsfälle brachten mich auf diesen Gegenstand und zogen meine Aufmerksamkeit vorzüglich auf die Keime der Kartoffeln.

Man hat nämlich hier im Herzogthum Braunschweig erst seit ohngefähr fünf Jahren allgemeiner angefangen Branntwein aus Kartoffeln zu brennen, und natürlich auch den so erhaltenen Spühlicht (Schlempe) zur Fütterung und zum Mästen des Rindviehes benutzt. Von dieser Zeit an haben einige der bedeutendsten Brenner an dem Mastvieh eine Krankheit bemerkt, welche ihnen früher gänzlich fremd war. Im Monat Juni (denn man fährt selbst im Sommer fort Branntwein aus Kartoffeln zu brennen) bekommen diese Thiere mehr oder minder angeschwollene Füsse, bei deren Berühren sie Schmerzen äussern, das Haar sträuht sich; bei einigen zeigen sich die Reine bis

D. Red.

^{*)} Der Niederschlag kann allerdings etwas, jedoch nur eine sehr geringe Quantität des Alkaloids enthalten.

^{**)} Vgl. N. Jahrh. Bd. I. S. 313. Anm.

u den Leib stark geröthet und heiss, bei andern ausserdem mch Bläschen-auf der Haut, welche eine gelbliche ätzende Flüssigkeit enthalten, nach und nach aufbrechen und eine Borke bilden, wodurch die Beine das Ansehen bekommen, als wären sie mit einer hellbraunen Masse überzogen. Die Gliedmassen sind schwer beweglich und die Thiere können sich nur mit Mübe niederlegen und aufstehen, in der Gegend der Klauen, am Saume, sind Geschwüre vorhanden, die sich oft vergrössen, dass man befürchten muss, die Klauen werden sieh los-Die Thiere haben heftige Schmerzen, lassen vom Putter ab, zeigen hestiges Fieber, Ansangs entzündlicher Natur, miter auf den höchsten Grad von Schwäche deutend. Wenn auch Anfangs der Mist noch regelmässig abging, so stellt sich doch nach einigen Tagen ein stinkender schmerzhafter Durchfall ein und die Thiere werden so schwach, dass sie beständig mit ausgestreckten Gliedmassen liegen, und dass alle Bemühung sie aufzuheben vergeblich ist. Die Schleimhäute des Maules und der Nase bekommen eine sehr blasse Farbe, aus dem Maule sliesst ein zäher Speichel und die Bindehaut der Augen sondert eine Menge Schleim ab, der bald übelriechend wird. Durch das beständige Liegen bilden sich bisweilen brandige Flecken an dem Rücken und an den obern Partien der Schenkel aus. Dies sind die Symptome der Krankheit, welche, wenn nicht Arzneimittel angewendet werden, mit dem Tode der Thiere enden kann. Die Section zweier, um die Haut zu retten, geschlachteter Thiere zeigte Ergiessung einer wässrigen gelben Flüssigkeit zwischen Haut und Muskel, gänzlichen Fettmangel, blasse Farbe der Muskeln. Das Cadaver verwest sehr schnell. -

Herr Thierarzt Quidde, von welchem diese Krankheitsgeschichte gegeben ist, behandelt die erkrankten Thiere wie folgt: Die Fütterung wird sogleich verändert, anstatt der Schlempe wird Heu oder Grünfutter gegeben. Ausserdem erhalten die Thiere entzündungswidrige, und darmentleerende Mittel; die geschwollenen Glieder werden mit schleimigen Mitteln lauwarm gewaschen und die Geschwüre mit balsamischen Mitteln geheilt. Diese Behandlung erwiess sich von zwölf Stück der erkrankten Thiere an zehen Stück als zweckmässig, die übrigen zwei, bei welchen die Krankheit schon vor der Behandlung einen beleutend hohen Grad erreicht hatte, konnten nicht gerettet

werden. Jetzt, nachdem man mit der Krankheit mehr verträut Ist, wendet man auch noch Aderlässe von 4-6 Pfund an und braucht diese neben andern entzündungswidrigen Mitteln sogar als Präservativ. Die krank gewesenen und die durch Präservative gesund erhaltenen Thiere gewöhnen sich nach und nach so an die Kaftoffelschlempe, dass sie ohne Nachtheil fortwährend damit gerüttert werden. Zu bemerken ist noch, dass die Wilchkühe bei weitem weniger als die Ochsen von dieser Krankheit afficiet werden, oder wenn sie erkrankt sind, doch the Krankheit bei ihnen in ininderem Grade sich zeigt; die Gliedmaassen sind weniger geschwollen und geröthet, die Munterkeit und Fresslüst ist nicht so gestört, und die Milch findet sich in Quantität und Quantität nicht verändert. Am Euter der Kühe zeigt sich "ein geringer Ausschlag. Schon oben führte ich an, dass diese Krankheit des Viehes sich gewöhnlich im Juni einstelle; vom September aber ab, als von welcher Zeit man neu geerntete Kartosseln zum Branntweinbrennen benutzt, hört man durchaus nichts mehr von derselben. Es war daher sehr natürlich, dass man gleich Anfangs die schädlichen Wirkungen der im Juni und den folgenden Sommermonaten gefütterten Kartoffelnbranntweinschlempe aus einer Veränderung ableitete, welche die Karloffeln beim Keimungsprocesse erlitten hätten.

Diese Thatsachen waren es, wie oben erwähnt, welche mich veranlassten, zuerst die Kartossel-Keime in Rücksicht auf ein, vielleicht hestig wirkendes Alkaloid einer chemischen Prüfung zu unterwerfen. Mit Quantitäten von fünfzig bis achtzig Pfund arbeitend, gelang es mir auch, ein Alkaloid wirklich abzuscheiden. Indem ich dessen Eigenschaften näher prüfte, fand ich, dass dieselben im Wesentlichen mit denen übereinstimmten, welche Desfosses von seinem in Solanum Dulcamara u. s. w. gefundenen und Solanin benannten Alkaloide angegeben hat. Es ist daher wohl nicht zu zweiseln, dass beide Stoffe identisch sind, und dass das Solanin die ganze Gattung Solanum charakterisirt; hierdurch wird wieder die chemischähnliche Zusammensetzung der Pflanzen einer und derselben natürlichen Gattung dargethan, und zugleich auch wahrscheinlich gemacht, dass man später in zweiselhasten Fällen sich der Chemie als Führerin bediehen werde, um einer Pflanze irer natürlichen Standpunct anzuweisen, wie sie es schon liegst in der Mineralogie hat thun müssen.

Des aus den Keimen erhaltene Solanin, dessen chemische Eigenselasten ich weiter unten anführen werde, nachdem ich von seiner Bereitungsart gespröcken, stellt ein weisses, aus böchst seinen spiessigen Krystallen bestehendes Pulver dar. Es ist im Wasser fast ganz unlöslich, bildet aber mit den Säuren neist leicht auslösliche Verbindungen, welche sich, besonders die mit Schweselsäure, durch einen im hohen Grade kratzenden Geschmack, auszeichnen, der sich vorzüglich nach einigen Minuten im Schlunde zeigt und sehr lange anhält. Das Solanin für sich, im reinen Zustande, schmeckt wegen seiner Schwerlöslichkeit nur schwach kratzend, die Kartosselkeime aber welche das Solanin an eine, vielleicht eigenthümliche, Säure gebunden enthalten, schmecken ganz den künstlich dargestellten auslöslichen Solaninsalzen ähnlich.

Nachdem jetzt die Existenz eines Alkaloides in den Keimen erwiesen war, wurde es erforderlich zu versuchen: ob
sich dasselbe feindlich gegen den thierischen Organismus äussere, und zwar in dem Maasse, dass die schädlichen Wirkungen, welche man von der aus gekeimten Kartosseln gewonnenen
Branntweinschlempe auf das Rindvieh bemerkt hatte, ihm zugeschrieben werden könnten.

Es wurde zu diesem Zwecke einem kleinen Kaninchen ein Gran Solanin gegeben, welches durch einen Tropfen sehr verdünnter Schwefelsäure in Wasser auflöslich gemacht war. Nach 6 Stunden erfolgte der Tod.

Ein anderes grösseres Kaninchen erhielt 4 Gran schwefelsaures Solanin und auch dieses starb nach ohngefähr 8 Stunden.

Ausgezeichnet war die lähmende Wirkung des Selanins auf die Extremitäten, namentlich auf die hintern; es theilt diese Kigenschaft mit dem Morphin. Etwa eine Stunde nachher, als das grössere Thierchen die genannte Gabe des Alkaloids erhalten hatte, war dasselbe unfähig die Hinterfüsse nachzutiehen, später gab sich dies Symptom wieder etwas. Bei dem kleineren Kaninchen waren die Hinterfüsse ganz steif und die Zehen ausgespreizt. Ausserdem zeigten die Thiere grosse Niedergeschlagenheit, Austrengung zum Erbrechen und durch klägliche Töne zu erkennen gegebenen Schmerz. Das geöff-

nete Cadaver liess keine örtlichen Entzündungen wahrnehmen Das Solanin scheint mehr auf das Gehirn und namentlich au das Rückenmark zu wirken, die Venen strotzten von Blat, die Verdauung war ganz unterbrochen, denn das genommene Futter sand sich unverändert im Magen.

Aus diesen Versuchen geht hervor, dass das Solanin zu den ziemlich heftig wirkenden narkotischen Stoffen gehürt, und es ist wohl nicht eben gewagt zu behaupten, dass die nach-Theiligen Wirkungen der aus gekeimten Kartoffeln erhaltener Schlempe wenigstens zum Theil durch das in den Keimen vorhandene Solanin bedingt werden können. Es war jetzt natürlich erforderlich zu untersuchen, ob in den Kartoffeln selbs das Solanin schon gebildet vorhanden sei, oder ob sich dasselbe bei dem Keimen erst bilde. Ich habe deshalb die Kartossel untersucht und allefdings gefunden, dass dieselben Solanin enthalten, aber in so geringer Menge, dass ich es kaum abzuscheiden vermochte, sondern mich vorzüglich mit einigen charakteristischen Reactionen begnügen musste. Es war nun noch zu erforschen, ob das Alkaloid in der ganzen Knolle verbreitet sei oder ob dasselbe etwa vorzüglich in den Organen der Schale seinen Sitz aufgeschlagen hätte. Zu diesem Behufe wurd eine nicht unbedeutende Quantität Kartoffeln durch Abschaber von der Schale befreit und diese Schalen einer chemischer Untersuchung unterworfen, es ergab sich aber ein Resultat, welches ich in der That nicht erwartet hatte, ich konnte nämlick auch keine Spur der Alkaloids in den Schalen finden. Die war mir sehr auffallend, weil Mehrere den Sitz der schädlichen Wirkungen der rohen Kartoffeln in der Schale gemuth-Als ich aber überdachte, dass bei dem Keimer masst hatten. der Kartoffeln die Schale ganz unverändert bleibt und nur zusammenschrumpft, selbst wenn der grösste Theil des mehliger Kernes durchs Keimen verzehrt ist, fand ich die Sache ganz in seiner Ordnung.

In dem Kartoffelkraute gelang es mir ebenfalls das Solanin nachzuweisen, und ferner auch aus der Schlempe, welche von gekeimten Kartoffeln erhalten war, dasselbe sogar abzuscheiden, wodurch wenigstens bewiesen ist, dass das Solanin durch den Gährungsprocess nicht zerstört wird, und dass es nicht wie einige Laien fälschlicher Weise glauben, bei der Bestillation mit übergehe, und sich im Branntweine finde.

Abscheidungsarten des Solanina

Desfosses, welcher, wie im Eingange erwähnt ist, das Solanin zuerst in den Beeren von Solanum nigrum auffand, schied dasselbe auf folgende Weise ab. Die Beeren wurden ausgepresst, der Saft filtrirt und mit Aetzammoniak versetzt, der erhaltene Niederschlag, welcher neben phosphorsauren erdigen Salzen das Alkaloid enthält, wird zu möglichst vollkommener Entfernung des Extractiv - und Farbestoffs mit kaltem Wasser ausgewaschen, getrocknet und mit Weingeist gokocht. Der kochend heisse Weingeist liess abfiltrirt beim Erkalten schon Solanin fallen; ein anderer Theil wurde noch durch Abdampten desselben erhalten. Da die unreifen Beeren Wachs enthalten, welches sich nur schwierig vom Solanin trennen lässt, so ist es vortheilhaft reife Beeren anzuwenden.

Peschier*) hat denselben Weg eingeschlagen, nur anstatt den vom Ammoniak erzeugten Niederschlag nach dem Auswischen mit Weingeist zu kochen, löst er denselben erst in destillirtem Essig auf, und filtrirt von einer sich ausscheidenden grünen Materie ab, dampst dann ein, fällt jetzt wieder mit Ammoniak und entzieht diesem getrockneten Niederschlage das Alkaloid durch kochenden Alkohol.

Payen und Chevallier, welche das Solanin aus den Beeren von Solanum verbascifolium abgeschieden haben, schlugen dazu folgenden Weg ein. Sie kochten die trockenen zerstossenen Beeren mit Weingeist aus, dampsten den erhaltenen Auszug b, und behandelten das zurückbleibende harzige Extract mit Wasser, welches das Harz ungelöst liess. Die erhaltene wässige Flüssigkeit wurde mit Bittererde digerirt, wobei sich Ammoniak entwickelte. Der durch Filtriren von der Flüssigkeit gerennte, ausgewaschene und getrocknete Niederschlag, wurde mit Weingeist in der Siedhitze behandelt. Sie erhielten so eine gebliche Tinctur, welche beim Abdampsen ein gelbliches Pulver und eine krystallinische körnige Materie hinterliess, die durch Waschen mit Wasser, Auslösung in Weingeist, Behan-

^{*)} Vergl. oben S. 59. Anm. John. f. prakt. Chemie. 1. 1.

dem der Auffesung mit Thierkohle, Filtriren und Kryninflicisen gereinigt wurde.

Als ich zuerst nur kleine Quantitäten getrockneter Keime in Arbeit nahm, bediente ich mich dieser letzteren von Chevalier und Payen angegebenen Methode; das geistige Extract der Keime hatte einen unausstehlich widrigen Geruch und hüchst kratzenden Geschmack, bei dem Behandeln desselben mit Wasser, dem ich eine geringe Menge Schwefelsäure zugesetzt hatte, blieb ebenfalls eine bedeutende Quantität einer harzigen Substanz ungeköst. Der mit dem Bittererde-Niederschlag gekochte Weingeist gab mir nach dem Absiltriren schon beim Erkalten krystallinisches weisses Solanin.

Später nun aber, als ich grössere, zu Versuchen hinreichende Quantitäten des Alkaloides darstellte, und frische Keime bearbeitete, habe ich folgenden Weg eingeschlagen:

Die frischen Keime wurden so fein als nur möglich zeretampft, denn ehe das organische Gebilde derselben nicht zerstört ist, können Auflösungsmittel nur wenig einwirken. Die
erhaltene breiartige Masse wurde in einem kupfernen Kessel mit Wasser, welches durch Schwefelsäure schwach augesäuert war, einige Stunden in einer dem Kochpuncte nahen
Temperatur erhalten und endlich eine Viertelstunde gekocht.
Aus der fast erkalteten Masse wurde durch Auspressen die
Flüssigkeit gewonnen, diese zum Klären 12 Stunden der Ruhe
überlassen, dann decantirt und der dicke Schlamm auf einen
wollenen Spitzbeutel gegeben.

Die so erhaltene klare dunkelbraune Flüssigkeit wurde nun zur Entfernung des Extractivstoffs, und der in grosser Menge vorkommenden Phosphorsäure so wie der zugesetzten Schwefelsäure mit einer Auflösung von B!eizucker versetzt, so lange noch ein Niederschlag entstand. Durch einen wollenen Spitzbeutel wurde auch dieser von der Flüssigkeit getrennt und mit Wasser gut ausgesüsst. Die so behandelte Flüssigkeit war jetzt nur weingelb gefärbt, sie wurde zur Ausfällung des überschüssig zugesetzten Bleioxyds mit der erforderlichen Menge Schwefelsäure versetzt, und konnte nach 12 Stunden von dem niedergefallenen schwefelsauren Bleioxyde sehr leicht und vollständig decantirt werden. Dies Ausfällen des Bleioxyds kann auch unterlassen werden, wenn man nicht gar zu viel Bleizucker

in Ucherschuss angewandt hat. Die so vom Bleie befreite, das Solania an Essigsäure oder an Schwefelsäure gebunden enthaltende gelbliche Flüssigkeit wurde nun in einem Kessel erhitzt, mit Kalkmilch bis zur alkalischen Reaction versetzt und 13 Standen der Ruhe überlassen. Nach Verlauf dieser Zeit wurde der entstandene gelblichweisse Niederschlag auf einem Filter gesammelt, mit kaltem Wasser ausgewaschen und getrocknet; dann zerrieben mit dem zehnfachen Gewichte höchst rectificirten Weingeistes in der Siedhitze behandelt und der so erhaltene Auszug kochend filtrirt. Die durchgehende Flüssigkeit erstarrte sofort zu einer Masse, welche aus höchst feinen Spieschen bestand; ja schon auf dem Filter schied sich eine bedeutende Menge des Solanins aus, so dass bei dem Filtriren der wiederkolten Auskochungen die Vorrichtung getroffen werden musste den Trichter mit dem Filtrum, mittelst eines durchbehrten Korkes, in einem grösseren Trichter zu befestigen, und den Baum zwischen beiden mit kochendem Wasser anzufüllen. Hierdurch wurde der alkoholische Auszug auf dem Filter immer in einer dem Siedpuncte nahen Temperatur erhalten. Um Verdunstung des Alkohols zu vermeiden, wurde der innere Trichter mit einer Glasplatte bedeckt.

Die erste Auskochung des Niederschlags lieferte ein zwar weisses Solanin, welches über durch etwas harz- oder wachsartigen Stoff verunreinigt war, daher auf dem Filter zu einer bernartigen Masse eintrocknete. Die späteren Auszüge des Kalkniederschlags lieferten vollkommen reines Alkaloid. Es könnte hiernach vortheilhaft sein, den durch Kalk erhaltenen Niederschlag, vor der Behandlung mit kochendem Alkohol, mit kaltem Alkahol und mit Aether auszuziehen, da in beiden das Belanin höchst wenig auflöslich ist.

Im Allgemeinen auf dieselbe Art und Weise wurde das Alkaleid in den Kartoffeln und in dem Kartoffelkraute nachgewiesen. Die Kartoffeln wurden auf einem Reibeisen zerrieben, der Brei mit schweselsäurehaltigem Wasser einige Stunden digerirt, ausgepresst, die Flüssigkeit zur Abscheidung des Eiweissstoffes zum Sieden erhitzt, von diesem durch Filtriren getrent, und da sie nur wenig gefärbt erschien, sosort mit Kalkmilch gefällt. Der erhaltene Niederschlag wurde nach dem Auswaschen und Trocknen wie oben mit kochendem Alkohol

behandelt, und so eine Auflösung erhalten, welche beim Erkalten zwar kein Solanin auskrystallisiten liess, die aber beim Verdampfen dasselbe in weissen Flocken ausschied. Diese Flocken lösten sich auf Zusatz von einem Tropfen Schwefelsäure sofort auf und liessen eine harz – oder wachsartige Substanz zurück. Die Auflösung in Schwefelsäure zeigte nun die weiter unten anzuführenden charakteristischen Reactionen.

Ganz so wie die Kartoffeln verhielt sich das Kartoffelkraut, bei dessen Untersuchung ganz der Weg eingeschlagen wurde, welcher zur Darstellung des Alkaloids aus den Keimen gedient hatte, nur war die Arbeit viel mühsamer und widerlicher wegen der grossen Menge des alle Flüssigkeiten färbenden Extractivstoffes.

Auch aus der Schlempe wurde das Solanin auf die angeführte Weise erhalten; da diese an sich schon sehr sauer war, so konnte der Zusatz von Schweselsäure entbehrt werden.

Eigenschaften des Solanins.

Das von Desfosses abgeschiedene Solanin erschien als ein weisses Pulver, das von Payen und Chevallier erhaltene stellte fast farblose, durchsichtige, feine platte rechtwinklige Saulen dar*). Das von mir dargestellte Solanin glich dem schwefelsauren Chinin im Aeussern, nur waren die Nadeln bei weitem seiner und kürzer.

Im Platinlöffel erhitzt schmilzt es zu gelblicher Flüssigkeit, welche beim Erkalten erstarrt; stärker erhitzt bräunt es sich, giebt brennbares Gas aus, und wird verkohlt. Die Kohle lässt sich ziemlich leicht und vollständig verbrennen.

In einer Glasröhre erhitzt schmilzt das Solanin ebenfalls, wird braun und gibt Dämpfe aus, welche Curcumapapier nicht bräunen, im Gegentheil Lakmuspapier röthen; es kann also nur höchst wenig Stickstoff enthalten, worauf auch schon seine geringe Sättigungscapacität deutet **).

^{*)} Das von Henry (vgl. oben S. 59-Anm.) dargestellte: hornartig. spröde, braun, liefert zerrieben ein weisses Pulver mit einem Stich ins Grünliche; war offenbar nicht rein.

D. Red.

^{**)} Dieses Verhalten des Solanins bei der Zersetzung in einer Glasröhre, durch welches es sich, so viel mir bekannt, von allen andern Alkaloiden unterscheidet, erregte Anfangs grosses Misstrauen in Rück-

Das Solanin löst sich in 5000 Theilen kochenden Wasers; nach Desfosses in 8000 Theilen.

Es erfordert zur Auflösung 500 Theile kalten Alkohols von 0,839 spec. Gew. und 125 Theile von demselben kachenden Alkohol. Die Auflöslichkeit in Alkohol wird durch die Gegenwart von Harz als einem electronegativen Körper vermehrt, es entsteht gleichsam ein harzsaures Alkaloid; daher bleibt bei der Darstellung des Solanins in der Flüssigkeit ziemhich viel Solanin in Auflösung, welches erst durch Abdampfen, jedoch natürlich nicht ganz rein, erhalten werden kann.

Das Solanin bedarf zur Auslösung 4000 Theile Schwe-feläther.

Die Auflöslichkeit des Alkaloids in den genannten Menstruis wurde auf die Weise bestimmt, dass eine überschüssige Menge Solanin mit denselben bei gewöhnlicher Temperatur oder kochend behandelt wurde. Nach dem Filtriren wurden 10 Grammen der Auflösung auf einem Uhrglase abgedampft und der Rückstand auf demselben gewogen.

Die Auflösungen des Solanins wirken nicht auf die Reactionspapiere. Bringt man aber auf ein durch Säure geröthetes Lakmuspapier etwas Wasser und Solanin in Substanz, so wird nach einiger Zeit die blaue Farbe des Papiers fast vollkommen wieder hergestellt, als Beweis dass es die Säuren neutralisirt und nur wegen seiner bedeutenden Schwerlöslichkeit in Wasser nicht auf Curcuma wirkt.

Mit den Säuren geht das Solanin Verbindungen ein, welche theils krystallisirbar sind, theils nur als gummiartige Massen erbalten werden können, und welche man sich ganz einfach direct, oder durch doppelte Wahlverwandschaft verschaffen kann.

Schwefelsaures Solanin erhält man, wenn Solanin mit etwas Wasser übergossen, erwärmt und so lange verdünnte

Liebig in Giessen eine Quantität meines Solanins zu überschicken mit der Bitte von demselben eine Analyse der Elementarbestandtheile anzustellen oder anstellen zu lassen. Meiner Bitte hat dieser ausgezeichnete Chemiker jetzt Genüge geleistet und die Resultate der Analyse in den Annalen der Pharmacie (Bd. VII. Heft 2.) S. 150—153. bekannt gemacht. Ich werde dieselben weiter unten (S. 72.) anführen.

Schweselsäure zugesetzt wird, bis vollständige Auslösung erfolgt ist. Beim Abdampsen hinterbleibt das schweselsaure Solanin als eine körnige krystallinische Masse, welche sich in kakem Wasser leicht auslöst, in heissem aber in ein saures und basisches Salz zu zersetzen scheint, indem die Flüssigkeit beim Erhitzen trübe wird. Hat man zu viel Schweselsäure zugegeben, so hinterbleibt beim Abdampsen eine gummiartige Masse, also wahrscheinlich das saure Salz.

Salzsaures Solanin wird, wie das schweselsaure Solanin, durch Sättigen des Alkaloids mit Salzsäure dargestellt. Es bleibt beim Abdampsen als gummiartige Masse zurück, die sich leicht in Wasser auflöst.

Essigsaures Solanin. Wie vorige Salze erhalten, gummiartige Masse in Wasser leicht auflöslich.

Kleesaures Solanin. Blättrige Krystalle. Ziemlich schwer auflöslich.

Phosphorsaures Solanin wird erhalten durch Fällung einer Auflösung des schwefelsauren Solanins mit phosphorsauren Natron. Weisses krystallinisches Pulver; das schwerlöslichste von allen mir bekannten Solaninsalzen.

Die auflöslichen Solaninsalze besitzen im höchsten Grade einen widerlich kratzenden Geschmack.

Das schwefelsaure Solanin gab in Wasser gelöst folgende Reactionen:

Aetzkali brachte sogleich einen weissen krystallinischpulvrigen Niederschlag hervor.

Aetzammoniak macht die Auflösung Anfangs opal, nach kurzer Zeit erstarrt die Flüssigkeit zu einer Gallerte; in verdünnten Auflösungen entsteht Anfangs keine Trübung, später aber ein krystallinischer Niederschlag.

Kohlensaures Natron verhält sich wie Ammoniak. '

Kohlensaures Ammoniak brachte sogleich einen starken krystallinischen Niederschlag hervor, vielleicht ein Doppelsalz.

Blutlaugensalz veränderte Anfangs die Flüssigkeit nicht; nach einigen Stunden eutstand ein weisser pulvriger Niederschlag.

Gallusaufguss erzeugte selbst in sehr verdünnten Auflösungen einen weissen flockigen Niederschlag. Kleeneures Kall brachte in der concentrirten Auflösung den schwachen, pulvrigen Niederschlag hervor, der später krystallinisch wurde.

Jodkakun bewirkte Antange keinen Niederschlag, die Flüsnigheit sich aber schwach bräunlich gelb; nach einiger
Stunden entstand ein krystallinischer Niederschlag.

Wüsstige Jedaustösung fürht selbst die verdünstesten Auflösungen des Selssins sogleich brüuslich, und bringt mas In diese Austösungen Jed in kleinen Stücken, so wird jedes derselben mit einer braunen syrupartigen Flüssigkeit umgeben. Dieses Rengens ist für das Selsnin am empfindlichsten; ich habe durch desselbe die Gegenwart des Alkaleids in Flüssigkeiten nachgewiesen, in denen es auf andere Weise nicht zu erkeneen war.

Phosphoraures Natron bringt selbst in verdünnten Auflösungen einen weissen krystallinischen Niederschlag herver.

Chromsaures Kali bewirkt ebenfalls in ziemlich verdünnten Auflösungen einen gelblichen Niederschlag.

Salpetersaures Kupferoxyd-Ammoniak erzeugt auch noch in ziemlich verdünnten Flüssigkeiten einen bläulich-grünen Niederschlag.

Salpetersaures Silberoxyd bewirkt Anfangs keine Veränderung, später violette Färbung, dann Reduction.

Goldauflösung verändert Anfangs die Flüssigkeit nicht, später erfolgt Reduction.

Salpelersaures Quecksilberoxydul zeigt keine Wirkung.

Sublimatauflösung erzeugt nach einiger Zeit einen weissen Niederschlag. (Calomel?)

Jodstärkemeklauflösung wird nicht verändert.

Chlorplatin ist ebenfalls ohne Reaction.

Wird Solanin neben Jed unter eine Glasglocke gebracht, so nimmt es in sehr kurzer Zeit eine schöne braune Farbe an. Dies Jodselamin ist ganz luftbeständig und löst sich in Wasser mit brauner Farbe; man erhält es auch wenn man Jed und Solanin mit etwas Wasser zusammenreibt.

Betrachtet man diese Reactionen, so wird man finden, dass

es im Allgemeinen diejenigen sind, welche die Akaloide mit den genannten Reagentien zu geben pflegen \$\displaystar.

Zusammensetzung des Solanina.

R. Blauhut hat die Güte gehabt unter Anleitung Liebigs das diesem Herren überschickte Solanin zu zerlegen **).

Um den Stickstoffgehalt desselben darzuthun wurden mit dem Alkaloid nech folgende Versuche gemacht: Salzsaures Selanin wurde der trocknen Destillation unterworfen und so eine ölartige Flüssigkeit erhalten, welche mit Kalkhydrat behandelt einen Ammoniakgehalt durch den Geruch und durch Salzsäure entstehende Nebel darlegte. Mit Aetzkali gab das Solanin nur zweifelhafte: ammoniakalische Reaction.

In Liebigs Apparate getrocknet bis zu 130° Cela: we es nicht schmolz und nicht zersetzt wurde, gab es olugefähr $\frac{1}{10}$ Krystallwasser. In diesem Zustande mit Kupferoxyd verbranpt wurden erhalten

I. von 0,552 Grmm. Solanin 1,235 Kohlensäure 0,441 Wasser.
II. von 0,349 - - 0,784 - 0,281 -

Dies glebt für 100 nach

I. 61,86 Kohlenstoff. II. 62,11 Kohlenstoff. 8,87 Wasserstoff 8,92 Wasserstoff.

0,707 Gramme Solanin in Liebigs Apparate mit trocknem salzsaurem Gas gesättigt, von der überschüssigen Salzsaure befreit, hatten 0,080 Salzsaure absorbirt; das Salz in Wasser gelöst mit salpetersauren Silberoxyd gefällt gab 0,122 Gramme Chlorsilber, welchen auch 0,030 Gramme Salzsaure entsprechen 0,473 Gramme Solanin absorbirten bei einem zweiten Versuche 0,020 salzsaures Gas

100 Solanin sättigen also nach

I. 4,237. II. 4,289 Salzsäure und hieraus ergiebt sich der Stickstoffgehalt, welcher bekannt-

*) Wünschenswerth wäre die Prüfung mit noch einigen anderen Reagentien, z. B. Jodsäure, und namentlich mit concentrirten Säuren gewesen, welche mit mehreren Alkaloiden so charakteristische Erscheinungen liefern. (Vgl. Duflos's Untersuchungen über Morphin und Narkotin, im n. Jahrb. I. 105, Strychnin und Brucin Ebend. II. 68, die Chinalkaloide Ebend. 304 u. a. m. und Henry's Angaben über das Solanin. Ebend. VIII. 80.

^{**)} Vgl. oben S. 68/fg. Anm.

D. Red.

liebanch Liebig mit der Sättigungsenpacität in bestimmten Verläknisse steht, zu 1,64 in 100 Solania.

Die elementare Zusammensptzung des Selanins ergiebt sich biernach

| | | 4 C 4 7 4 | • • | |
|-------------|----------------|--------------|------------------|---------------------------------------|
| | . 1 | Versuche | Berechnung | (*) |
| • | in 1 | 00 Theilen | in 100 Th. Atome | |
| • | | | | |
| Kohlenstoff | - 1. 181 88 | 62,11 | 62,66=42 | , , , , , , , , , , , , , , , , , , , |
| Wasserston | .5 1 1 | 8,92 | 8,27=63 | - * |
| Stickstoff | | 1,64 | 1,72=1 | - 1 |
| Sauerstoff | 27,68 | - 1 20,000 t | 27,34=14 | * ' |
| | 100,00 | 100,00 | 99,99 | Sec. 25 |
| | | | | |

Ich erfabre so, eben, dass im vorigen Jahre das Mestvieh eines der bedeutendsten Güter im Herzogthume Braunschweig, auf welchem im Sommer sum ersten Male Brauntwein, und zwar, aus Kartoffeln, die zu dieser Zeit natürlich bedeutend gekeint hatten, gebrant wurde, an derselben oben erwähnten Krankheit gelitten habe, und anstatt fett zu werden abgemagert sei. Auch hier in Braunschweig hatte sich diese Krankheit wieder gezeigt. Das Vieh aber eines der rationellsten Brauntweinbrenner; der Müller, der im ehevorigen Jahre durch diese Krünkheit Bedeutenden Verlust erlitten, und der in Folge meiner Untersuchungen auf meinen Rath alle die zum Branntweinbrennen verwandten Kartoffeln zuvor abkeimen liess, ist von derselben verschont geblieben. Dies scheint zu bestätigen, dass das Solanin in den gekeimten Kartoffeln das schäd-lich wirkende Princip ist.

Im Preussischen, so in den bedeutenden Brennereien zu Althaltensleben, Hundisburg u. s. w., hatte ich früher nie von dieser Krankheit gehört, denn man kannte dieselbe gar nicht, gewiss aus dem Grunde, dass wenigstens in den genannten, so viel ich weiss aber in den meisten, Brennereien nur während des Winterhalbjahrs Branntwein aus Kartoffeln gebrannt wird.

^{*)} Das Mischungsgewicht eines Aequivalents Solanin mit 2 MG Stickstoff würde hiernach = 101,416 sein. Nach Desfosses neutralisiren 100 Th. Solanin 10,997 Schweselsäure, wonach das Mischungszewicht dann 45,6 sein würde. Henry's Analyse (deren Unzuverlässigkeit schon angemerkt wurde vergl. Jahrbuch Bd. VIII. 8. 80.) weicht in ihren Resultaten im hohen Grad ab von den vorstehenden.

74 Otto über Solanim das giftige Alkaldid etc.

Solke das Solanin in den Arzheischats aufgenömmen werden, so würde dasselbe am zweckmässigsten auf eben angegebene Art und Weise immer aus den Keimen dargestellt werden können. Die Keime kann man sich sehr leicht im Frühjahre in bedeutender Menge verschaffen. Die Ausbeute ist indess aus gering; fünfzig Pfund frischer, freilich etwas grosser Keime, gaben mir nur etwas über ein Loth Solanin. Zu bemerken ist, dass, je kleiner die Keime sind, sie desto mehr Bolanin enthalten. Einen bis zwei Zoll lange Keime schmecken heftig kratzend, wührend einen Fuss und darüber lange Keime fast ganz geschmacklos sind.

Hahnemann's Anhänger werden das Solatin gewiss bald in ihren Atzneischatz aufnehmen, wenn sie berücksichtigen, dass die Dulcamara seit gerautner Zelt gegen Hautausschläge benutzt wurde, und dass die Kartoffelkeime, also doch wahrscheinlich das Solatin, in der Schlempe den Thieren eine Krankheit zuzieht, bei welcher sich so ausgezeichnete Kranthemen Miden *).

thrigheter die genauere toxikologische und therapeutische Prüfung dienes neuen Körpers, wie so mancher anderer, aus ähnlichem Grunde und im Interesse der Wissenschaft überhaupt recht angelegentlich gewünscht werden.

D. Red.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Ueber eine nichtzündende Flamme, beobachtet von J. W. Doebereinen*).

Wenn man das glühende Verbrennen des Aethers an einer erbitzten Platinspirale oder an einem zu einem hohlen Zylinder aufgerollten Platingewebe im Dunkeln beobachtet, so gewahrt man fast immer an der Obersläche des Platins eine blasse beilblaue, oft hochlodernde Flamme, welche zwar sehr warm, aber nicht zündend ist und sogleich verschwindet, wenn das Platin rothglühend wird. Beim Forschen nach den Bedingungen dieser sehr interessanten Erscheinung entdeckte ich, dass der Aether schon bei der Temperatur des kochenden Wassers sich partiell zu Sauerstossäther und Aetherlampensäure oxydirt und dabei in diese gleichsam todte, hellblaue Flamme ausbricht, wovon man sich überzeugen kann, wenn man an einem finstern Orte Aether tropsenweise in ein bis zu dieser Temperatur oder einige Grade höher erhitztes Sandbad fallen lässt; oder wenn man denselben auf eine den Dämpfen des (unter einem Drucke von 28 bis 29" Quecksilberhöhe) kochenden Wassers ausgesetzte Platinschaale tröpfelt. Im letzten Fulle werden die Signe dreifach afficirt; man gewahrt nämlich 1) die Erscheinung des Leidenfrostischen Experiments, 2) jene blasse Flamme und 3) das Auftreten des zu Thränen und zum Niessen reizenden Sauerstoffäthers und der Aetherlampensäure. Alkohol, Sauerstoffäther, Holzspiritus und Kampher geben unter gleichen Umständen keine solche Flamme. Nähert man der blauen Atherstamme eine brennende Spirituslampe, so geht sie augenblicklich in die helle zündende Flamme über, mit welcher Aether unter den gewöhnlichen Umständen verbrennt.

^{*)} Aus einem Briefe d. d. den 16. Jan. 1834.

2) Ausserordentliche Verdichtung des Sauerstoffes durch Platinmohr,

beobachtet von

J. W. DORBERBINES *).

Der Platinmohr verwandelt die Ameisensäure in Kohlensäure (ohne Mitwirkung der äussern Luft); aus der Menge der letztern habe ich den Gehalt an mechanisch verdichtetem Sauerstoff im Platinmohr berechnet und das höchst interessante Resultat erhalten, dass 1 Cubikzoll (= 4608 Gran) des nach Edmund Davy's Methode bereiteten Platinmohrs 250 Cubikzoll Sauerstoffgas verdichtet enthält, dass mithin ersterer letzteres mit einer Kraft anzieht (und verdichtet), welche gleich ist dem Drucke von ohngefähr 800 bis 1000 Atmosphären. Künftig darüber Näheres.

3) Französisches Platin.

In der Sitzung der Pariser Akademie vom 6. Jan. 1834 theiste Herr Dangez folgendes Resultat einer Analyse von einigen Grammen eines Erzes des sogenannten französischen Platins mit.

Titansäure . . 8
Nickel . . 2,5
Kupfer . . 0,5
Kieselerde . . Spuren.

Der Rest bestand aus Eisen, aber nicht eine Spur, weder von Silber, noch Gold, noch Platin sand sich darin: so dass ihm dieses Erz als titansaures Eisen, von Eisenoxydhydrat (hydroxide de ser) umhüllt, betrachtet werden zu können scheint.

4) Türkisches Mittel auf den Grund des Wassers zu sehen, und Drehungen des Kamphers auf dem Wasser.

"Bei schlechtem Wetter giessen die Fischer des Bosporus ein paar Tropfen Oel auf die Wasserfläche, und mit Hülfe dieser paar Tropfen können sie in eine bedeutende Tiefe sehen. Ein Gefäss von einigem Werthe war aus den oberen Fenstern

*) Aus einem Briefe d. d. den 16. Jan. 1834,

meres Hotels in den Bosporus gefallen, der un dieser mette zehn oder zwöhl Fuss Tiese hatte. Schon gaben wir das Ding verloren, als einer unserer Bedienten uns vorschlug, etwas: Och auf das Wasser zu gießen. Zu unserem Erstaution wurde dus Geffes gleich stelltbar und wir gelungten wieder in seinen Desitz." (Sketches of Turkey in 1831 und 1832. Von einem Amerikaner. New-York und London 1833 und durans im Magazin für die Literatur des Auslandes. Burlin 1830. No. 127. d. 23. Oct. S. 508.)

Diese naive Erzählung enthält einen neuen Beweis der Fortdauer einer schon vor Plinius geltenden und von demselben bereits erwähnten Volksmeinung, dass Oel die Meeleswelles beruhige. Wie es scheint, so herrscht diese Meinung vorzugsweise am mittelländischen und den damit zusammenhängenden Meeren. Der amerikanische Reisende scheint jedoch voh den Versuchen seines grossen Landsmanns Franklin über dese merkwürdige Eigenschaft des Oels keine Ahnung zu haben. Man vergleiche in dieser Beziehung des Unterzeichneten Zusammensellung der Untersuchungen: über die eigenthümlichen drehenden Bewegungen des Kamphers und anderer Körper auf cerschiedenen Flüssigkeiten (im Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1825, B. XIV. 8. 285 — 326 und namenslich S. 291. 319 u. 321), womit die berührte Erscheinung in nahem Zusammenhunge sieht. Die Kampherdrehungen sind ganz neverdings wieder von Matteucci zur Sprache gebracht worden in einem Aussatze (Ann. de Chim. et de Phys. T. LIII. S. 216 — 218), der indeas durcht aus Nichts enthält, was nicht am angegebenen Orte ungleich vollständiger abgehandelt worden. (Vgl. auch Fechner's Repert. 4. ergan. Chemie B. II. S. 592.). Selbst die scheinbar neue Beebachtung Matteucci's, dass diese Bewegung im Inftverdümten Raume sich beschleunigt, ist von mir bereits wahrgenommen und a. a. O. S. 302 angedeutet worden. Die nächste Uzsache dieser Bewegungen liegt am Tago, aber die Gesetze der Vezbreitung der Flüssigkeiten über einander, worauf diese Erscheisung zurückgeführt werden muss, sind noch nicht mit gehöriger Klarbeit entwickelt worden. Darauf näher einzugehen ist hier nicht der rechte Ort. Es genüge, wiederbolt darauf aufmerksam zu machen, was für eine gewisse Classe von Lesern tie zu ost geschehen kann: wie enge nicht selten die Bezietrong gewithnlicher Lebens-Erfahrungen zu den feitsten und scheinber bestrechtesten wissenschaftlichen Untersuchungen ist. En gieht wehl kaum eine einzige Thatsache in der Wissenschaft; die nicht zugleich auch von praktischer Redeutung wäre; und verhiegt sich diese auch oft eine Zeit lang unseren Blütten, so undieset sich doch dieselbe wiederum dafür nicht selten grant unserwurtet ihre Rachte um so durchgreifender und aufürgiehen in kaum geschneten Umfange. Soh w.-Sol.

5) Neuer, dem Salicin' analoger Grundstoff.

In der Sitzung der Societé de Pharmacie am 6. Nov. 1833 setzte Herr Lecanu die Gesellschaft in Kenntniss von einer Note der Herren Lorenzo und Moreno, spanischer Pharmaceuten, welche im spartium monospermum eine, dem Salicia analoge, krystallinische, vegetabilische Substanz entdeckt haben. Das von diesen Praktikern eingeschlagene Verfahren zur Ausscheidung dieses Stoffes, ist das nämliche, von welchen Braconnot zur Gewinnung des Salicias Gebrauch gemacht hat. (Journ. de Chim. med. Dec. 1833. S. 747.)

Schw.-Sdl.

6) Stärkesyrup und Zuckersieden, Abdampfen u. dergl. durch erkitzte Luft.

In der Sitzung der Pariser Akademie vom 37. Jan. 1884 legte Herr Bumas Proben von Stärkesyrup vor, der bald in den Handel kommen wird. Herr Dumas glaubt, er werde mit den Euckersästen concurriren können; das Pfund wird mit 4 Sous zum Verkauf ausgestellt werden können. (L'Institut ann. II. No. 38. d. 1. Febr. 1834. S. 40.) Ohne Zweisel ist hier von dem nach der Methode von Payen und Persoz mittelst der segensamten Diastase (oder Mucine nach de Saus zure aus Kartosektärke bereiteten Syrup die Rede, werüber die Zusammenstellung im N. Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1833. B. IX. S. 83—38 und S. 189—308 alle erforderlichen Nachweisungen erthellt. Wir können nicht unterlassen die Praktiker auf die technische Wichtigkeit dieser Untersuchungen recht angelegentich ausmerksam zu machen; eine Fortsetzung derselben von den oben genannten französischen Chemikern ist dem Institute

beselfe desse il 1 si Sept. presidente Therricht interdent historia (de Chiet. merchiches. de Barroll si 1900) unid a solt si interde Barroll si 1900) unid a solt si interdentificatione de Chiet interdentificatione de Chiet interdentificatione de Chief interdentification de C

.. When canded is who sais adheith duithat muticial ligo (Vaubedusia Application and Market and Characteristics and Ciarabidistric and Company of the wrups har Grouses und thurbangt dail ordempfang von mebasell Micheon; inconsciblet durch en hohe Demperatur details accessio being Flüsigkeiten, verheilhafte Anwendung: verspricht, dentebt in Mrfishung eines neuen Abdampf-Appurate, dessen Duschreid bung Ber: Brume -: Chewalli er wor Kuizem der Pinter Ahaidemie vorgelegt hat. Diesem Apperate legt danseles wiesenschaftliche Princip zu Grunde, dessen Anwendung zu dem bezeichneten Zweck unlängst von Saltzer, obwohl minder sinnreich und glücklich, versucht worden ist. (Versuche zu einer neuen Verdunstung und deren Anwendung bei Salinen, Vitriol - und Alaunwerken und vielen anderen Fabriken u. s. w. nebst einer Abhandlung siber die Trinkbarmachung des Meerwassers. Von C. F. Saltzer. Mit 5 Steintaf. Heilbrones a. N. bei Class 1832. XVI. u. 100 S. in S. Pr. 2 Thir. 18 Gr.) Die Abdampfung wird nämlich in diesem Apparate durch erhitzte Luft bewerkstelligt. L'Institut No. 29. 8. 242. *) giebt folgende vorläusige Nachricht davon:

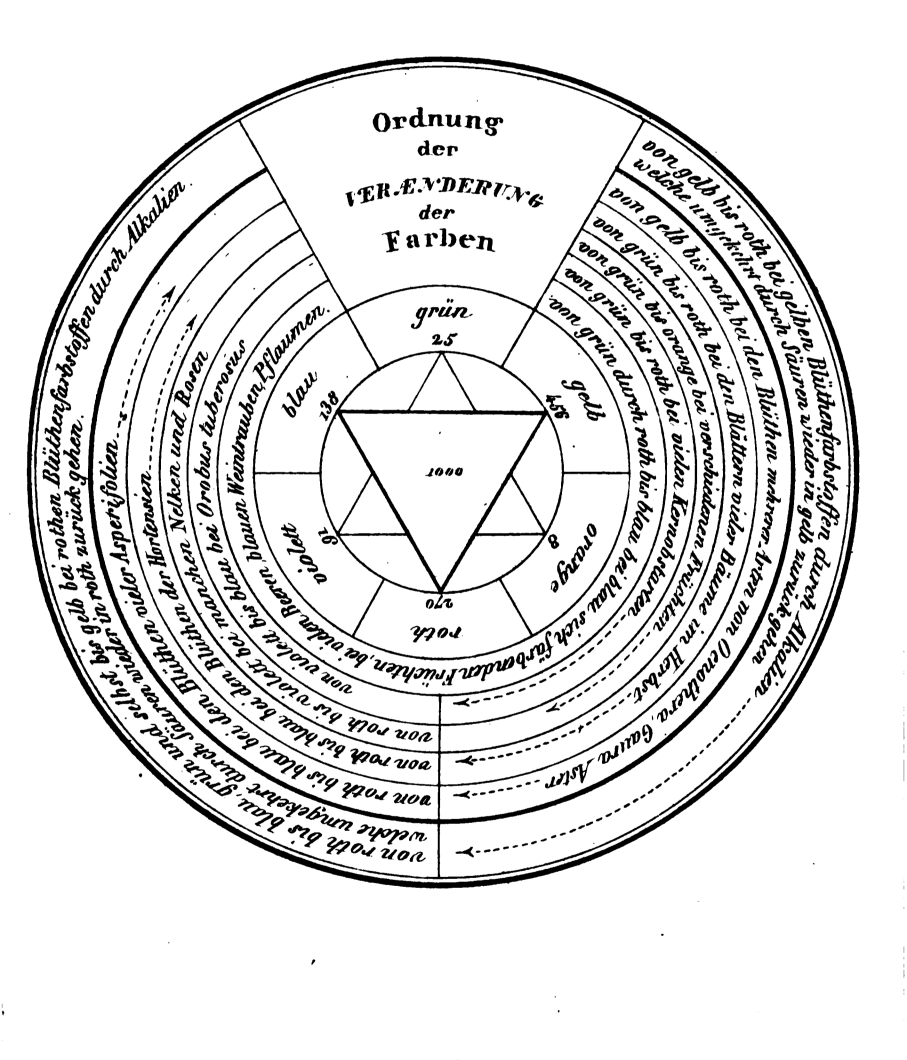
"In diesem Apparate wird zunächst durch Dampf eine Pumpe getrieben, welche Cylinder in Bewegung setzt, dadurch wird die Luft, welche in diesen Cylindern enthalten ist, in Behälter getrieben, wo sie durch Dampf bis zu einem zweckmässigen Grad erwärmt wird. Die heisse Luft tritt zwischen einen doppelten Boden, von denen der obere durchlöchert ist, in den Abdampfkessel und streicht sehr fein zertheilt durch die abzudampfende Flüssigkeit. Die Kraft, mit welcher die heisse Luft durch die Flüssigkeit dringt, bewirkt eine beständige Verschiebung der Theilchen dieser und veranlasst dadurch ein so beträchtliches Aufwallen, dass die Abdampfung selbst bei 450 R. mit einer erstaunlichen Schnelligkeit vor sich geht. Die Vortheile dieses Apparates sind nach seinem Erfinder folgende:

^{*)} Dieses Blatt ist uns zusiellig ausgeblieben; wir entlehnen die nachfolgenden Stellen daher aus Poggendorff's Annalen 1834. No. 6. Bd. XXXI. S. 95. 96.

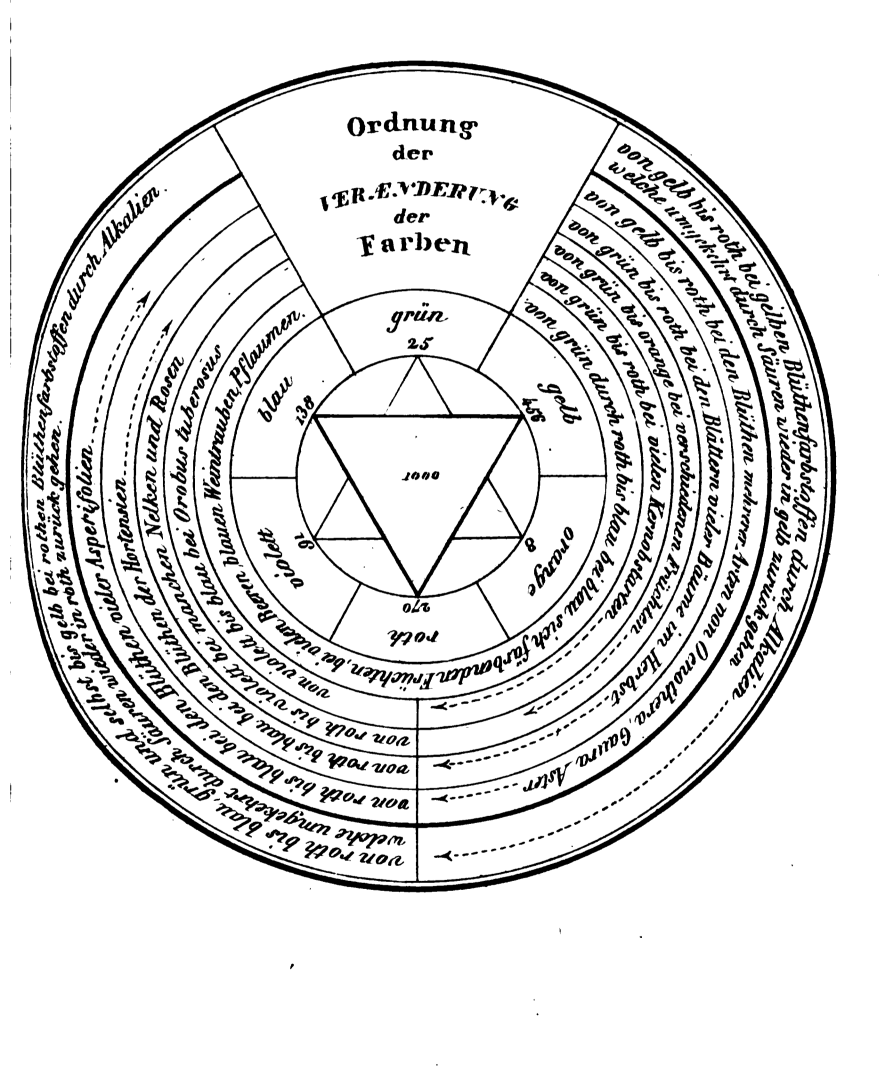
die Stoffe wielden keine Verändetung durch die Wiene, und bei Antwendung auf Enckerraffineris erhält man nur 6 his 8 p. C. (Malamet 2): das Abdumptun geschieht achneller, kestet weniger Brennuntesial und Arhaittichn 3) die Products sind vien beseiter Beschaffenheit; d) der ein sich schon sittliche Apparent kunn, chus weitste Kosten für die Abdampfung, un Prochen wolfen weitste Kosten für die Abdampfung, un Prochen welkehe Art könnte die erhitzte Luft hierbei; zun Kennung des Brennuntesials dienen, wenn sie, was bei Hechofen bestite mit grassen Erfolg in Ausführung gebracht worden, zugleith theilweise in den Fenerraum eingeleitet und zur Luftspeisung desselbeit verwandt würde.

— A second to the control of the control of the second to the control of the c

3



| · | |
|---|---|
| | |
| • | • |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | • |
| | |
| | |
| | • |
| | |
| | |
| | |
| | |



Neue Verlagswerke von Ludwig Ochmigke in Berlin.

Abbildung und Beschreibung aller in der Pharmacopoea borussica aufgeführten Gewächse, herausgegeben vom Prof. Guimpel. Text von Prof. F. L. v. Schlechtendal. 2r Band, 13s bis 17s Heft. gr. 4to mit 28 illum. Kupfern. geh. 2 Thlr. 12 ggr.

Hiermit ist nun auch der 2te Band geschlossen; — der 3te Band wird unverzüglich beginnen und in möglichst kurzer Zeit Heftweise erscheinen. — Die beiden ersten fertigen Bände kosten im noch bestehenden Subscriptions-Preise 18 Thlr., wofür sie in. zweckmässigen Einbänden geliefert werden.

Dietrich, Dr. A., Flora regni borussici. Flora des Königreichs Preussen oder Abbildung und Beschreibung der in Preussen wildwachsenden Pflanzen. 1r Band. 7s—12s Heft. Gross Lexicon-Format. Mit 36 sauber illum. Kupfern. 4 Thlr.

Von diesem neuen botanischen Werke ist nun in der versprochenen Jahresfrist der 1te Band vollständig herausgekommen und in zweckdienlichem Einbande noch zum Subscriptions-Preise von 8 Thlr. zu haben. — Mit dem Jahre 1834 erscheint der 2te Band, und sind alle Vorkehrungen so getroffen, dass dessen heftweise Versendung eben so regelmässig zugesichert werden kann.

Berlinisches Jahrbuch für die Pharmacie und die damit verbundenen Wissenschaften. Herausgeber: Prof. Dr. Lindes. 33r Bd., 2te Abtheilung, 16mo mit 2 Kupfertafeln. Preis 1 Thlr. 6 gr.

Im künftigen Jahre erscheint der 34te Band ebenfalls in 2 Abtheilungen.

Bei Joh. Ambr. Barth in Leipzig ist erschienen und in allen Buchhandlungen zu haben:

Lampadius, W. A., Anleitung zum Gebrauch der chemischen Hülfsmittel zur Verminderung der Feuersgefahr in unsern Wohnungen. gr. 8. 3 gr.

Zur analytischen Chemie, in mineralogischer und technischer Hinsicht.

I.

Vermischte chemische, mineralogische und krystallographische Bemerkungen,

vom

Professor Dr. FR. VON KOBELL.

1) Ueber die Scheidung des Eisenoxyds vom Eisenoxydul durch kohlensauren Kalk.

Bei den Analysen der in der Natur vorkommenden Verbindungen des Eisenoxyds und Eisenoxyduls, welche ich nach der Methode des Herrn Professor Fuchs angestellt habe, galten mir zwei Beobachtungen, welche ich öfters wiederholte, als Belege, dass die Scheidung durch kohlensauren Kalk ein genaues Resultat gebe, und in vieler Hinsicht, sowohl der von Rose als der von Berzelius vorgeschlagenen Methode vorzuziehen sei. Diese Beobachtungen waren, einmal, dass durch kohlensauren Kalk das Eisenoxyd aus der salzsauren Auflösung vollkommen ausgefällt wird und dann, dass eine reine Oxydulauflösung, sogar bis zum Kochen damit erhitzt, keinen Präcipitat giebt und erst bei längerem Kochen ein geringer Niederschlag gebildet wird.

Ein synthetischer Versuch, wobei eine gewogene Menge von Eisenoxyd in einer Atmosphäre von kohlensaurem Gas aufgelöst, mit einer reinen Oxydulauflösung vermischt und wieder mit kohlensaurem Kalk geschieden wurde, überzeugte mich, dass bei gehörigem Verfahren die Menge des Oxydes während des Auswaschens nicht vermehrt und auch keine Verbindung beider Oxyde gefällt werde, und somit glaubte ich keinen Journ. f. prakt. Chemie. I. 2.

beachtenswerthen Umstand vernachlässigt zu haben, welcher meine Arbeit hätte trüglich machen können.

Berzelius*) sieht jedoch diese Methode als unzuverlässig an, weil meine Analysen des Magneteisenerzes bei zwei Wiederholungen um 1½ p. C. in der Bestimmung des Eisenoxyds von einander abweichen. Er schreibt den Unterschied zwischen seinen und meinen Resultaten dem Umstande zu, dass bei meinen Analysen bei der Auslösung und Fällung eine höhere Oxydation des Eisenoxyduls nicht gehörig verhindert worden sei.

Dagegen muss ich erinnern, dass die Auslösung beim Ausschlusse der atmosphärischen Lust geschah, indem das Pulver des Minerals zugleich mit kohlensaurem Kalk in der Wärme augelöst und dann sogleich die Präcipitation vorgenommen wurde.

Was aber den Unterschied von 1½ p.C. in den Resultaten der drei Analysen betrifft, so schrieb ich ihn theils einer geringen Verschiedenheit der drei Krystall-Individuen zu, welche ich untersuchte, theils dem Umstande, dass bei der einen mit isländischem Kalkspath, bei der andern mit Arragonit, bei der dritten aber mit chemisch präparirtem kohlensaurem Kalk präcipitirt wurde, theils dem möglichen Fehler der Beobachtung selbst.

Gegen die Aeusserung von Berzelius: ich hätte mich durch die gleiche Krystallisation des Magneteisenerzes, mit dem (als ZnFe + MnFe angenommenen) Franklinit erinnern lassen sollen, dass das Magneteisenerz auch eine analoge Zusammensetzung habe, — erlaube ich mir zu bemerken: dass mir diese Gleichheit der Krystallisation allerdings bekannt war, dass mir aber auch bekannt war, dass der ebenfalls isomorphe Spinell nach Berzelius's eigener Angabe damals noch als Mg Äl² dass der Gahnit als Žn

galt, und dass der Hausmannit, ohngeachtet seiner dem oxydun ferroso-ferricum analogen Mischung Mn + Mn nicht zun tesseralen, sondern zum quadratischen System gehört.

Dass ganz verschieden zusammengesetzte Mineralien de tesseralen Systems gleiche Form, selbst Spaltungsform besitzen, ist eine längst bekannte Sache; ich habe aber auch

^{*)} Jahresbericht XII. S. 180.

nachgewiesen *), dass selbst in anderen Krystallsystemen det geltende Satz: dass analog zusammengesetzte vicarirende Mischungen gleiche Form haben — nicht zu dem Schlusse berechtige: dass desshalb auch gleich krystallisirte Mineralien analoge Zusammensetzung haben.

Von dieser Seite konnte ich also keinen Grund hernehmen, die Abweichung der von mir gefundenen Resultate von den von Berzelius angegebenen auf die Unsicherheit der Scheidungsmethode zu schreiben, und da diese Resultate die Formel Fe³ Fe⁴ gaben, so sprach ich die Vermuthung aus: dass die Zusammensetzung wesentlich sein könne, ohne im Geringsten damit bezweifeln zu wollen, dass nicht auch ein Fe Fe existire, wie es Berzelius gefunden hat.

Um jedoch der Ansicht von Berzelius die gebührende Ausmerksamkeit zu schenken, so habe ich mir Mühe gegeben, durch Wiederholung der früheren und durch einige neue Ver-

*) S. Schw.-Sdl. Jahrb. 1832. H.7. S. 410 u. f. Glocker (mineralogisches Jahresheft für 1831 u. 1832) scheint diesen Aufsatz missverstanden zu haben. Dass ich den Ausdruck isomorph hier lediglich in Ansehung einer gleichen Krystallisation (wofür man doch nicht heteromorph sagen kann) gebrauchte und das Vicariren nicht mit in Beziehung bringen wollte, ist wohl deutlich genug ausgesprochen. Wenn man aber bisher unter gleicher Krystallisation, wie Glocker zu glauben scheint, nur diejenigen Formen verstanden hätte, welche absolut identisch sind, so würde man schwerlich etwas von Krystallreihen wissen, und wenn er es nicht geeignet findet, ein abgeleitetes quadratisches Oktaëder des Anatases mit dem primitiven des Apophyllits zu vergleichen, so möchte man wohl fragen, warum denn gerade das Oktaëder von 1210 beim Apophyllit das primitive sein muss? —

Dass man zur Wahl der Grundgestalt oder Stammform einer Krystallreihe vorzüglich Spaktungsformen berücksichtige, damit bin ich velkommen einverstanden; doch kann es nur geschehen, wenn diese geschlossene, bestimmbare Gestalten sind. Im entgegengesetzten Falle würde man bei Vergleichungen, wie ich sie anstellte, eine Menge von Mineralien für gleich krystallisirt nehmen müssen, die es nicht sind.

Uebrigens ist es sehr wahrscheinlich und wird durch die von G. Bose gegebene Zusammenstellung der sogenannten isomorphen d. h. vicariirenden Mischungen fast erwiesen, dass Verbindungen, welche verschiedene Spaltungsformen zeigen, nicht vicariiren, auch wenn sie sonst gleich krystallisirt sind; wiewohl auch dieser Satz nicht ungekehrt gilt, dass Verbindungen von gleicher Krystallisation und Spaltungsform vicariiren müssen.

suche aufzusinden, welche Umstände bei der Scheidung mit kohlensaurem Kalk auf die Zuverlässigkeit der Resultate von Einfluss sein können.

Zunächst war zu bestimmen: ob eine Eisenoxydul-Auslösung beim Kochen mit concentrirter Salzsäure höher oxydirt werde; dann: ob sich eine Oxydulauslösung so schnell an der Luft oxydire, dass während des Auswaschens das Präcipitat vom Eisenoxyd dadurch merklich vergrössert werden könne; und endlich: was geschehe, wenn eine Oxydulauslösung mit kohlensaurem Kalk und zugleich ausgefälltem Eisenoxyd noch weiter fortgekocht wird.

Die hierüber angestellten Versuche waren folgende:

- 1) Es wurden 60 Gr. eines wenig gelblich gefärbten Spatheisen-__steins in heisser Salzsäure aufgelüst und das wenige Eisenoxyd mit kohlensaurem Kalk ausgefällt. Dabei wurde die Flüssigkeit abgekühlt, indem der Kolben während des Sättigens mit kohlensaurem Kalk in kaltes Wasser gestellt wurde. Nach geschehener Sättigung wurde die Flüssigkeit vom Bodensatz abgegossen und in einen Kolben gebracht, weleher kochende Hier wurde nun sogleich kohlensaurer Kalk Salzsäure enthielt. und zwar so lange eingetragen, bis das unterbrochene Kochen wieder statt fand und dann wurde dieses eine Viertelstunde lang fortgesetzt; denn länger braucht man diess wohl nie, um geschlämmtes Magneteisenerz oder Titaneisenerz in Salzsäure aufzulösen. Nun wurde die Säure abermals mit kohlensaurem Kalk. gesättigt und dabei die Flüssigkeit wie oben abgekühlt. Der Kalk hatte seine Farbe nicht merklich verändert und als er hierauf möglichst schnell in einem bedeckten Gefässe mit kaltem Wasser ausgewaschen und dann in Salzsäure aufgelöst und die Auflösung mit Aetzammoniak versetzt wurde: so zeigte sich eine so geringe Menge von Flocken von Eisenoxyd, dass man den daher rührenden Fehler wohl vernachlässigen kann. Uebrigens hat jede der bisherigen Bestimmungsmethoden auf nassem Wege diesen kleinen Fehler gemein, die von Berzelius angewandte Bestimmung durch Oxydation ausgenommen, welche aber kaum anderswo, als beim Magneteisenerz, oder bei sehr einfachen Verbindungen anwendbar ist, und auch da die grösste Genauigkeit im Arbeiten ersordert.
 - 2) Eine reine concentrirte Oxydulauslösung, deren frèie Säure

mit kohlensaurem Kalke neutralisirt worden war, wurde in zwei Cylindergläser gleich vertheilt und in dem einen mit luftfreiem kaltem, in dem andern aber mit kochend heissem Wasser verdünnt. Hier zeigte sich ein Unterschied im Verhalten,
indem die heisse Flüssigkeit sich bald gelblich färbte, trübte
und etwas Oxyd fallen liess, während die kalte nur auf der
Oberfläche ein röthliches Häutchen erhielt. In luftdicht verschlossenen Gefässen war der Unterschied weniger merklich
und während fünf Stunden nur ein Opalisiren der Fküssigkeit
wahrzunehmen; nach 24 Stunden hatte aber die mit heissem
Wasser verdünnte Auslösung etwas mehr Oxyd abgesetzt, als
die mit kaltem Wasser verdünnte.

3) Eine Auflösung von Eisenoxyd und Oxydul, ungefähr zu gleichen Theilen, wurde mit kohlensaurem Kalk in Ueberschusse versetzt und, als das Oxyd ausgefällt war, nach eine Zeitlang gekacht. Die Flüssigkeit trübte sich sehr bakt und der Präcipitat nahm anfangs eine grauliche, später eine schwarze Farbe an. Als er sich nicht mehr zu verändern schien, wurde Alles in ein Cylinderglas gegossen, das Präcipitat ausgewaschen und dann allmählig verdünnte Salzsäure zugesetzt, bis der kohlensaure Kalk aufgelöst war. Es blieb ein schwarzes Pulver zurück, welches stark vom Magnete gezogen wurde, Nach dem schon ohne vorher getrocknet worden zu sein. Trocknen zeigte es vollkommen schwarze Farbe. Durch Glühen wurde es bräunlich, manchmal auch bräunlichroth gefärbt; doch war es nach dem Glühen ebenso magnetisch, wie vorher. Dieses Präcipitat ist daher eine Verbindung von Eisenoxyd und Kisenoxydul ähnlich derjenigen, welche man nach Liebig und Wöhler durch Fällen einer Magneteisenerzauslösung mit Aetzammoniak erhält.

Ich habe diesen Versuch mehrmals wiederholt, doch nicht immer ganz dieselben Resultate erhalten. Es bildete sich nämlich zuweilen nur eine sehr geringe Menge des magnetischen Präcipitats, während er unter scheinbar gleichen Umständen ziemlich häufig erhalten wurde. Ohne Zweifel ist der Zustand, in welchem das Oxyd anfangs niederfällt, hier von Einfluss, und dass dieser nicht immer derselbe ist, beweist schon die äussere Erscheinung, indem man zuweilen flockiges, zuweilen pulverförmiges Präcipitat erhält, welches auch in der Farbe

etwas verschieden ist. Immer erhielt ich aber die Verbindung, wenn einer mit kohlensaurem Kalke zum Kochen erhitzten Oxydulauslösung allmälig Oxydauslösung zugesetzt und das Präcipitat nun einige Zeit gekocht wurde. Auf diese Weise gelang es auch, alles Oxydul der Auslösung auszufällen.

Aus diesen Versuchen geht hervor, dass man bei der Scheidung des Eisenoxyds vom Eisenoxydul mit kohlensaurem Kalk am sichersten verfährt, wenn die Präcipitation ohne Einwirkung der Wärme vorgenommen, und der Niederschlag mit ausgekochtem, in verschlossenen Gefässen erkaltetem Wasser ausgewaschen wird. Da ich bei meinen frühern Analysen, aus Furcht vor der höhern Oxydation des Oxyduls, das Auswaschen dadurch zu beschleunigen strehte, dass ich ausgekochtes heisses Wasser anwendete: so mochte es wohl geschehen sein, dass sich (zufolge des Versuches 2. u. 3.) die Menge des gefällten Eisenoxyds um etwas vergrösserte, obwohl, wie gesagt, die Bildung von Oxydoxydul erst beim Kochen der Flüssigkeit eintritt und ich ein solches stets sorgfältig vermieden habe.

Um mich daber zu überzeugen, in wieserne meine frühern Analysen einer Correction bedürsen, unternahm ich zwei neue Analysen von Magneteisenerz von Schwarzenstein, wobei ich alle mir mögliche Sorgfalt anwendete. Hierbei wurde die Auflösung, während des Sättigens mit chemisch präparirtem kohlensaurem Kalk, durch allmäliges Verdünnen mit kaltem ausgekechtem Wasser abgekühlt und das Oxyd ohne alle Beihülse der Wärme gefällt. Es geschieht dieses sast eben so schnell, wie wenn man Wärme einwirken lässt, nur muss man die Flüssigkeit östers mit dem etwas im Ueberschusse zugesetzten kohlensauren Kalk umschütteln.

Das Auswaschen geschah ebenfalls mit kaltem ausgekochten Wasser, und zwar in einer mit eingeschliffenem Glasstöpsel wohl verschliessbaren Flasche. Die klare Flüssigkeit wurde jedesmal mit einem Heber abgenommen und das Präcipitat von 25 Gr. war in Zeit von 2½ Stunden vollkommen ausgewaschen, während welcher Zeit die Oxydulauslösung kaum eine merkliche Trübung zeigte. Es wurde im Mittel 75 p. C. Eisenoxyd *) erhalten, wie es auch die frühern Versuche gegeben haben.

^{*)} Es versteht sich von selbst, dass es sorgfältig auf Kieselerde, Thonerde und Kalkerde geprüft wurde.

Dass also den Magneteisenerz von Schwarzenstein nach der Formel Fe³ Fe⁴ zusammengesetzt sei, dürfte wohl keinem Zweisel mehr unterliegen; von genauen Analysen mehrerer Varietäten muss aber die Beantwortung der Frage abhängen: ob diese Uebereinstimmung mit der chemischen Proportionslehre eine wesentliche ist, oder ob der Ueberschuss von Eisehoxyd in dieser Varietät nur als Einmengung betrachtet werden durch

In jedem Falle dürste es nicht zwecklos sein, auf solche Uebereinstimmungen, wo sie sich ungenwungen ergeben, aufnerksam zu machen.

2) Veber das Titaneisen aus dem Spessart*).

Dieses Erz, welches zuerst von dem Fürsten Dimitri von Gallitzin unweit Aschaffenburg aufgefunden wurde, ist von Klaproth analysirt worden, welcher auch eine Beschreibung seiner physischen Eigenschaften gegeben hat **.).

Klaproth bestimmte das Eisen als Oxydul und nahm den Verlust für Titansäure.

So erhielt er in 100 Theilen:

Titansäure 22 Eisenoxydul 78

Das von mir analysirte Mineral ist nach allen Kennzeichen dasselbe, welches Klaproth analysirte. Die meistens plattenförmigen Stücke zeigen einen versteckten Blätterdurchgang in einer Richtung, gewöhnlich nach den breiten Flächen der Platten; ihre Farbe ist eisenschwarz, das Pulver schwarz; die Härte ungefähr wie Orthoklas. Das spezifische Gewicht fand ich bei 160 R. = 4, 78. Die Stücke wirken auf die Magnetnadel und zeigen Polarität, doch nicht immer in gleichem Grade. Das Pulver wird nicht von Magnet gezogen.

Bei der Analyse wurde verfahren, wie bei der frühern des Titaneisens von Egersund ***) und des Kibdelophans ***.).
Das Besultat war:

^{*)} Aus den bayerischen Annalen No. 140 u. 118 im Auszug.

^{**)} Beiträge. Bd. II. S. 232.

^{***} N. Jahrb. 1832. IV. 59.

^{****)} N. Jahrb. Ebend. 245.

Sauerstoffgehalt:

| Titansäure | 14,16 | - | 5,62 |
|--------------|--------|---|-------|
| Eisenoxyd | 75,00 | • | 22,99 |
| Kisenoxydul | 10,04 | - | 2,29 |
| Manganoxydul | 0,80 | - | 0,17 |
| | 100.00 | | |

Dieses Resultat differirt merklich von dem von Klaproth erhaltenen; doch ist die Differenz nur scheinbar und beruht auf der von Klaproth unrichtig angenommenen Oxydationsstufe des Eisens. Berechnet man das von Klaproth angegebene Oxydul als Oxyd, so beträgt die Menge desselben 86,9 und berechnet man das von mir gefundene Eisen als Oxyd, so ist die Menge 86,2. Da Klaproth ebenso, wie ich, die Titansäure aus dem Verlust bei der Analyse bestimmte, so verringert sich nach der gemachten Correction natürlich auch ihr Gehalt auf den von mir angegebenen.

Was die Aufstellung einer chemischen Formel für diese Mischung betrifft, so ist man damit in derselben Verlegenheit, wie bei den von Mosander analysirten Arten. Es lässt sich vielleicht Fe Ti + 3Fe schreiben*).

Das Titaneisen von Aschaffenburg nähert sich in seiner Zusammensetzung am meisten den von Cordier**) analysirten Arten von Niedermennich, vom Puy, von Tenerissa, vom Vesuv, vom Aetna u. s. w., auch dem körnigen von Klaproth analysirten Titaneisen vom User der Ostsee. Diese Arten, welche Breithaupt unter seiner Species trappisches Eisenerz begreiß gehören aber zum tesseralen Krystallsysteme, zeigen keine Spaltbarkeit und zeichnen sich durch starken Magnetismus aus. Das Titaneisen von Aschaffenburg hat man zwar noch nicht mi äusseren Krystallslächen gefunden; doch lässt sich die Spaltung nur in einer Richtung, wenn gleich nicht sehr deutlich, wahrnehmen und schon daraus schliessen, dass die Krystallisation nicht tesseral sein kann. Es hat in dieser Hinsicht mehr Aehnlichkeit mit dem Menakan, Ilmenit und Kibdelophan, von welchen es sich aber durch einen weit geringern Gehalt an Titansäure unterscheidet.

^{*)} Dabei ist etwas Eisenoxyd und Titansäure als eingemengt zu betrachten. Für letzteres spricht das Vorkommen des Minerals mit Rutil
**) Cordier hat das Eisen als Oxyd bestimmt. (Journal de Mines XXI. p. 249—260.)

Aus diesen Gründen dürste es als eine eigenthümliche Species zu betrachten sein; doch lässt sich erst mit Sicherheit darüber entscheiden, wenn die Krystallisation und das Verhältniss des Wechselns von fTi² und F in ähnlichen Verbindungen ausgemittelt sein wird.

3) Veber den körnigen Porcellanspath von Passau*).

Der Porcellanspath, welcher im Passauischen das ursprüngliche Material für die dort vorkommende Porcellanerde ist, wurde
bis jetzt nur in Krystallen, in körnigem Orthoklas eingewachsen, gefunden. Diese Krystalle, welche mit Beibehaltung der
Form nicht selten zur Porcellanerde verwittert sind, bestehen
im frischen Zustande, nach der Analyse des Herrn Professer Fuchs **) aus:

| Kieselerde | 49,30) |
|---------------------------|-------------------------|
| Thonerde | 27,90 } |
| Kalkerde | 14,42 |
| Natrum mit einer Spur von | $NSi^3 + 3CSi^2 + 9ASi$ |
| Kali | 5,46) |
| Wasser | 0,90 } |
| | 97,98) |

Es finden sich daselbst aber auch derbe körnige Massen, von welchen ich mich überzeugte, dass sie Porcellanspath sind. Nach einer damit angestellten Analyse ergab sich:

| Kieselerde | 50,29 |
|-----------------|-------|
| Thonerde | 27,39 |
| Kalkerde | 13,53 |
| Natrum | 5,92 |
| Kali | 0,17 |
| | 97,30 |

Was den Verlust betrifft, welcher nahe an 3 p. C. beträgt, so konnte ich die Ursache desselben nicht ausmitteln. Ich stellte mehrere Versuche an, um eine flüchtige Säure, namentlich Flusssäure aufzusinden, doch vergebens. Herr Prof. Fuchs giebt einen ähnlichen Verlust bei der Analyse an; er ist der Meinung, dass derselbe von Wasser herrühre, welches das Mineral vielleicht erst beim Schmelzen vollständig verliere,

^{*)} Im Auszug aus den bayerischen Annalen,

Denkschriften der Münchner Akademie der Wissenschaften.

Bd. VII. p. 65 ff.

und bemerkt, dass dieses wahrscheinlich das vor dem Löthrohre bemerkbare Aufwallen verarsache. Wiewohl wir Hydrate kennen, welche das Wasser beim Glühen sehr hartnäckig zurückhalten, so ist doch unter den vielen bekannten Hydrosilicaten keines, welches nicht in starker Glühhitze seinen Gehalt an Wasser abgäbe. Jedoch erhielt Professor Fuchs dadurch nur 0,9 p. C. und das von mir gegliffite reine Pulver werler nur 0,8 p. C. Es scheint daher die Ursache in etwas Anderem, als im Wassergehalte zu liegen und ist wahrscheinlich dieselbe, welche das Sprudeln des Skapoliths, Vesuvians und ühnlicher wasserfreier Mineralien beim Schmelzen bedingt, wenn man nicht annehmen will, dass dieses bloss eine Folge der Umlagerung der Krystallateme sei.

Unter den bekannten Mineralien steht der Porcellanspath Die Blätterdurchdem Skapolith oder Wernerit am nächsten. gänge, welche er zeigt und welche sich rechtwinklich schneiden, scheinen von gleicher Art zu sein, und die äusseren Flächen der prismatischen Krystalle stehen in ihrer Neigung zu einander dem rechten Winkel ebenfalls so nahe, dass die von Professor Fuchs bemerkte Abweichung (920 annähernd) leicht in der Unebenheit der Flächen begründet sein mag. Das Verhalten vor dem Löthrohre, das eigenthümliche Aufwallen und Sprudeln ist bei beiden dasselbe, ebenso das Verhalten zu den Säuren. Auch die Eigenschaft, in der Wärme zu phosphoresciren, besitzt der Wernerit (ich prüfte eine frische Varietät von Arendal) in demselben Grade, wie der Porcellanspath. Indessen ist die chemische Zusammensetzung des Wernerits nach der Annahme von Hartwall = $C \setminus Si^2 + 2$ ASi und es

kann diese Formel, ohne dass eine merkliche Einmengung von Thonsilicat angenommen wird, nicht gut auf den Porcellanspath übergetragen werden.

Und so dürfte der Porcellanspath für jetzt wenigstens als eine eigenthümliche Species anzusehen sein, bis uns künftige Analysen reiner Abänderungen von Wernerit vielleicht über die Identität beider belehren.

4)- Unterscheidung von schwefelsaurem Strontian und schwefelsaurem Raryt.

Um schweselsauren Raryt und Cölestin vor dem Löthrohre

n mienscheiden, hat ein getilster Blüter nur auf die Färbung de Flamme zu achten, welche von ersterem blassgrünlich, von kuterem purpurroth ist. Für diejenigen, welchen diese Reacion nicht deutlich genug scheint, mag folgendes Versahren zur Unterscheidung der beiden Mineralien dienen. Man glüht oder schmilzt etwas lange Splitter der Probe einige Zeit in der Pinette oder auf der Kohle im Reductionsseuer. Dann lässt man tisca Tropfen Salzsäute auf die Probe sallen, und hält sie so keechtet an den blauen Saum der Lichtstamme, ohne darauf m blasen. Ist die Probe schwefelsaurer Strontian', so wird die Flamme sehr deutlich purpurreth gefärbt; ist sie Baryt, so entseht keine Färbung. Es versteht sich von selbst, dass man and diese Weise kohlensauren Strontian und Witherit ohne vorheriges Glühen augenblicklich unterscheiden kann. — Kalkverbindungen geben eine dem Strontian ähnliche, doch bei weikm weniger ausgezeichnete Färbung. —

Gadolinit.

Die Erscheinung mancher Verbindungen, bis zu einem gewissen Grade erhitzt, ein eigenthümliches Erglühen oder Verglimmen zu zeigen, hat die Aufmerksamkeit der Chemiker um mehr erregt, als mit diesem Verglimmen gewöhnlich eine Veränderung des chemischen Verhaltens eintritt. So verlieren L. B. dadurch die Zirkonerde, das Chromoxydul, die Titanwere etc. ihre Empfänglichkeit für die Einwirkung der Säu-Ma. Professor Fuchs hat üher dieses Phänomen die Ansicht usgestellt, dass es wahrscheinlich eine Folge des Ueberganges einer Substanz aus dem Zustande der Gestaltlosigkeit (Amorhismus) in den der Gestaltung (Krystallisation) sei *). Derelbe hat die interessante Bemerkung beigefügt, dass bei der Aufösung, sowie bei jeder chemischen Synthesis das Ueberteten aus dem Zustande der Gestaltung in den der Gestaltbeigkeit vermittelnd eintreten müsse, indem die Krystallisation vie eine repulsive Kraft der chemischen Verbindung der Körer entgegenwirke und daher aufgehoben werden müsse, wo me sich zeigen soll.

Der Gadolinit zeigt die eigenthümliche Erscheinung des

^{*)} Vgl. N. Jahrb. Bd. VII. S. 418-484.

Verglimmen in einem verzüglichen Grade und wird nach dem Verglimmen nicht mehr, wie verber, von Säuren leicht und zur Gallerte aufgelöst, sondern nur langsam zersetzt. Es schien mir daher von Interesse, das specifische Gewicht desselben nach dem Glühen zu bestimmen. Da ihn Professor Fuchs nämlich für amorph hält, so war, im Falle einer eintretenden Krystallisation, eine Erhöhung des spezifischen Gewichtes wahrscheinlich, wiewohl wir auch Substanzen, wie z. B. das Wasser, kennen, welche im krystallisirten Zustande leichter sind, als im amorphen. — Die Disterenz war jedoch nicht sehr ausfallend.

Von dem ungeglühten Mineral (Varietät von Findo, welche sehr deutlich verglimmte) wurden 42,07 Gran gewogen. Die Wägung geschah in einem Gläschen mit eingeschliffenem Stöpsel. Es wurde luttfreies Wasser angewendet und die an den Stücken anhängenden Luttblasen durch Auspumpen unter der Luttpumpe entfernt. Die Wägung wurde jedesmal, nachdem die Probe 12 Stunden lang im Wasser gelegen hatte, wiederholt. Drei Versuche gaben im Mittel bei 14°R. = 4,25

In der Weissglühhitze ausgeglüht hatten diese Stücke nur 0,09 an Gewicht verloren. Sie waren glanzles und undurchsichtig geworden, zerklüftet, und theils von graulichweisser, theils licht grünlichgrauer Farbe. Es wurden 40 Gran als Pulver gewogen. Das specifische Gewicht war bei 14°R. — 4,31.

Das Verhalten der Yttererde in sauern Auflösungen zum kohlensäuren Kalk entspricht ihrer muthmasslichen Zusammensetzung. Sie wird nämlich dadurch nicht gefällt und nur, wenn sie sehr eisenhaltig ist, scheint mit dem Eisenoxyd ein Theildavon niederzusallen. Dieses Verhalten dürste für meine Vermuthung über die analoge Zusammensetzung der Beryllerde sprechen, welche ebenfalls, wenn sie rein ist, durch kohlensauern Kalk nicht gefällt wird *).

Um die Gleichartigkeit von Krystallslächen zu erweisen. hat man zweierlei Verhältnisse zu beachten, nämlich ihre ma-

⁶⁾ Ueber Naumanns Bezeichnung der verticaten Prismen im diklinoëdrischen System.

^{*)} Vgl. N. Jahrb. Bd. IV. S. 191-192.

henatische und ihre physikalische Bedeutung. -- Würde die Natur in den Krystallen immer Individuen darstellen, so liesse sich die Gleichartigkeit von Flächen in den meisten Fällen ohne Rücksicht ihrer physikalischen Redeutung erweisen. Dieses ist der nicht der Fall. Es kommen z. B. keine oder nur in höchst settenen Fällen Hexaëder vor, wie wir sie mathematisch construiren und im tesseralen System beschreiben; wir können daher an einem Krystalle, welcher aus sechs sich rechtwinklich schneidenden Flächen besteht, durch Ahmessung der Kantenlängen nicht bestimmen, wie dieses nach der Theorie kicht wäre, ob wir es mit einem Hexaëder, oder mit einem quadratischen Prisma (P. oP.) oder mit einem rectangulären ($\infty \bar{P} \infty . \infty \check{P} \infty . oP$) zu thun haben. Dean da die Individuen das Bestreben haben, sich beim Krystallisiren aneinuder zu schliessen, und da dieses Anschliessen nur in seltenen Fällen symmetrisch nach allen Bichtungen geschehen kann: so erscheinen uns sehr häufig die Hexaöder als quadratische oder rectanguläre Prismen und umgekehrt die Prismen als Hexaë+ der, oder ein quadratisches Prisma als ein rectanguläres u. s. w. Nur in den Fällen, in welchen sich eine Gestalt durch die Neigungswinkel allein, von ihrer absoluten Grösse abgeschen, besimmen lässt, ist es möglich, ohne andere Rücksicht die wahre Form des Individuums zu erkennen.

Wo wir also mit der mathematischen Bestimmung nicht ausreichen, da müssen wir zur physikalischen unsere Zuslucht zehnen. Da nämlich ganz allgemein das Gesetz gilt: dass Krystallflächen, welche sich an einem und demselben Individuam *) physikalisch nicht gleichartig verhalten, auch krystallographisch nicht gleichartig sind: so werden wir in den den angeführten Fällen sehr oft über die Form entscheiden können und z. B. durch den Glanz, die Härte, die Spaltbarkeit, durch Streifung, Dichroismus u. s. w. uns von den dreierkeit Arten der Flächen des rectapgulären, von den zweierlei Arten der des quadratischen Prismas und von der Gleichartigkeit der Hexaëderslächen überzeugen, und somit die Gestalt zelbst, ohne Beihülfe einer geeigneten Combination, bestim-

^{*)} In der gewöhnlichen Bedeutung, denn eigentliche Individuen sind wohl nur ideal.

94 von Kobell über Naumanns Bezeichnung etc.

Es ist nun ein grosser Verzug einer Krystallbezeichnung, wenn sie ausser dem mathematischen Bilde von der Lage der Flächen, auch in einer gewissen Art das Bild ihrer physikalischen Bedeutung giebt und in dieser Hinsicht zeichnen sieh die Methoden von Mohs und Naumann vor andern aus.

Ich will aber hier auf einige Fälle aufmerksam machen, wo diese Bezeichnung gegen die Anforderung, die physikalische Bedeutung zu berücksichtigen, anzustossen scheint.

Naumann bezeichnet im rhombischen System ganz zweckmissig die verticalen rhombischen Friemen durch o P und co Pn. Diese Bezeichnung unmittelbar auf das diklinoëdrische System übergetrigen, entspricht nicht mehr der zu beobachtenden physikalischen: Beschaffenheit des Prismas . . . wenn man den von Naumann bestimmten Charakter von P in beiden Systemen berücksichtigt. Nach seiner Annahme ist näm-:lick die Grundgestalt des diklinoëdrischen Systems; die diklinoëdrische Pyramide, aus vierertei Flächen zusammengesetzt, und erhält also das Zeichen 'P'. Entwickelt man die Hauptreihe des Systems, so erhält man für das positive Gränzglied das Zeichen ofP, welches mit oP, wie Naumann setreibt, nicht gleichbedeutend sein kann. Das Zeichen of P' giebt zwar mathematisch ein rhombisches, physikalisch aber ein rhomboidisches Prisma, wenn dieser Ausdruck erlaubt ist; denn es sind nur immer zwei gegenüberliegende Flächen von gleicher Art und überdiess jede einzelne Fläche als aus 'P und ,P eder P' und P, zusammengesetzt zu betrachten. Im monoklinoëdrischen System bemerkt Naumann, dass, da von jeder Pyramide die positive eder negative Hälfte für sich auftreten könne, auch dass Prisma oP als - oP oder - P zwar immer auf dieselbe Weise, aber doch mit Flächen von verschiedener Bedeutung erscheine.

Wenn man aber auch diese Ansicht für die Ableitung von ∞P im diklinoëdrischen System zu Grunde legt, so ist klar, dass man dennoch immer Prismen mit ungleichartigen Seitenflächen erhalten wird, indem sie entweder ∞ 'P' oder ∞ ,P, sind.

Es ist aber nicht wahrscheinlich, dass eine solche Verschiedenartigkeit der Ftächen im den verticalen rhombischen Prismen des diklinoëdrischen Systems existirt.

7) Nikelglanz.

Systems, welche zu der parallelflächigen hemiedrischen Abtheiking gehören, auch den Nikelglanz an und bemerkt, dass man
zwar die Flächen des Pyritoëders oder Pentagondodekaëders noch
nicht an ihren Krystallen gefunden habe, dass sie aber wahrscheinlich vorkommen, da alles darauf hindeute, dass diese
Specien mit dem Kobaltglanz isomorph seien. — Breithaupt **) bezweifelt das Vorkommen hemiedrischer Gestalten am Antimonnickelkies oder Nickelantimonglanz, weil er an
einer Varietät von Ebersdorf im Reuss-Lobenstein'schen eine
Combination des Oktaeders und Hexaeders mit den Flächen des
Rhombendodekaeders wahrgenommen hat.

Ich habe indessen an Krystallen von daher, nämlich von Sparnberg, welche ich als Nickelylanz (Nickelarsenikglanz) besimmte, die Flächen des Pentagondodekaëders in Combination mit dem Oktaëder beobachtet. Diese Flächen sind zwar sehr klein, doch liess sich unter der Lupe mit dem Reslexionsgonioter sogar der Winkel von $126\frac{1}{2}$ 0 annähernd messen.

Wenn man den Nickelglanz mit Salpetersäure zersetzt und die Auflösung mit Aetzammonjak im Ueberschusse versetzt, so zeigt sich nicht immer die dem reinen Nickeloxyd eigenthümliche sapphirblaue Färbung der ammoniakalischen Flüssigkeit, sondern sie erhält eine grünliche oder bräunliche Farbe. Auch mancher Nickelantimonglanz verhält sich so. Der Grund davon ist ein Gehalt dieser Erze an Eisen und Arsenik. Es bildet sich bei der Auflösung arsenichtsaures Eisenoxydul, welches h Ammoniak auflöslich ist und die Färbung des Nickeloxyds Man kann aber die blaue Färbung leicht hervorverändert. kringen, wenn man der sauern Auflösung so lange eine Auflösung von Chlorkalk zusetzt, bis ein Präcipitat zu entstehen anfängt "mid dann mit Aetzammoniak in Ueberschuss fällt. Es entsteht dann ein Niederschlag von arseniksaurem Eisenoxyd und die amoniakalische Flüssigkeit zeigt die Reaction des eisenfreien Nickeloxydes.

^{*)} Elemente der Krystallographie. S. 144 u. 158, 4

^{**)} Schw.-Sdl Jahrb. Bd. VIII. H. 8. 1833.

Ι,

П.

Die technisch-chemische Untersuchung des Rohsulpeters,

von

Dr. MORITZ MEYER.

Die sehr verschiedenen Mengen verschiedener Beimengungen, welche mit dem salpetersauren Kali, so wie es im Handel, oder aus Salpeterplantagen und Siedereien geliefert wird, vorkommen, haben schon wiederholt Vorschläge, sich auf eine leichte, vom Techniker mit geringen Mitteln auszuführende Weise von dem wirklichen Salpetergehalt des Rohsalpeters überzeugen zu können, entstehn lassen; alle diese Methoden entsprachen aber dem Zwecke nicht, indem sie keine zuverlässigen und genauen Resultate gaben. Ich habe ihre Mängel ausführlicher in einer kürzlich erschienenen Schrift *) angeführt; erlaube mir daher sie hier nur kurz zu bezeichnen:

- 1) Die Riffault'sche in Frankreich übliche Probe. Man wäscht eine Salpeterprobe wiederholt mit einer gesättigten Salpeterauslösung, trocknet und wäscht den Rückstand, bestimmt so den Verlust an fremden Salzen, die durch das Auswaschen aufgelöst sein sollen, und rechnet dann noch 2 Prozent für organische und unauslösliche Beimengung ab. Diese Probe ist desshalb falsch, weil, wenn Chlornatrium im Rohsalpeter enthalten ist, die gesättigte Salpeterlösung von Neuem Salpeter ausmimmt, Chlorkalium dagegen gar nicht von einer gesättigten Salpeterauslösung ausgenommen wird, und nach dem Auswaschen am Rohsalpeter so viel von der Auslösung hängen bleibt, dass er nach dem Trocknen um noch 2 Prozent schwerer wird als er sein sollte, man also mindestens 4 statt 2 Prozent abrechnen müsste.
- 2) Die von Schwartz vorgeschlagene in Schweden übliche Methode. Man schmilzt den Salpeter, giesst ihn in Tafelaund zerbricht diese; an der Textur erkennt man, wie viel Kochsalz der Salpeter enthält. Sie reicht nur bis 4 Prozent
- *) Die Kriegsfeuerwerkerei nach dem heutigen Standpunkt der Wissenschaft. Berlin, Schlesinger.

Beimengung, stimmt nur für Kochsalz, und länst seinst dinnt schr viel Willkühr zu.

- 3) Die von Hunn-vorgeschlagene Methode. Man hist eine lestimmte Menge Rohsalpeter in Wasser von bestimmter Temperatur auf, und beokachtet den Temperaturgrad, wenn die erste Krystallisation eintritt; da diese aber von der Auflöslichkeit des Salpeters abhängt, und diese wieder je nach den Beimengungen im Rohsalpeter eine andere ist, so stimmt auch diese Probe nicht, zumal in kleine Abweichungen in den Gestimen die Krystallisation beschleunigen oder verzögern.
- 4) Die von Gay-Lussac vergeschlagene Probe. Man mischt eine abgewogne Quantität Salpeter mit halb so viel Kohle und I Theilen Kochsalz, glüht und bestimmt die gebildete Menge tohlensaures Kali durch Neutralisiren mit einer Schweselsäure, deren Kapazität man kennt. Hierbei wird absichtlich zugetetztes kohlensaures Natrum mit als Salpeter gerechnet, eben das in der Kohle enthaltene kohlensaure Kali; auch ist es wehver, das Spritzen beim Ausbrausen des Neutralisirens zu verhüten.

Als zuverlässiger kann ich dagegen folgende Methode mpfehlen. Man löst eine kleine Quantität Robsalpeter in demillirtem Wasser auf, giebt etwas Salpetersäure zu, um etwa verhandene kohlensaure Salze zu zersetzen, und reagirt nun mit Chlorbaryum auf Schwefelsäure.

Zeigt sich keine Reaction, so wägt man eine Quantität Boh-Salpeter genau ab mit aller Feuchtigkeit und wie eg sich. Gerhaupt zur Prohe bietet, mengt ihn mit der Hälfte zerniebeem Schwesel (night Schwefelblumen, da diese oft freie Schweg kleäure enthalten) und 5 Theilen Chlorpatrium, das frei von www.felsauren Verbindungen ist. Das Gemenge wird innig begerieben, und nun in einem Porzellantiegel so lange geglübt 🐱 die sich bald zeigende Flamme wieder verlöscht, und die ich brünnende Salzmasse wieder ganz weiss geworden. eg diese Masse noch heise in destillirtes Wasser, gieht was Salpetersäure zu, und filtrirt noch heiss, wenn die Flüs→ igkeit von dem sich aus salpetersaurem Kalls, bildenden, Gips Mar Sand, u. s., w. unklar sein sollte. Dann gicsst. man Chlor. bryum-Auflösung hinzu, filtrirt den schwefelsauren Baryt, glübt; wigt und, rechnet auf 132,8 Theile schweselsauren Baryt, 100. Journ. f. prakt. Chemie. I. 2.

Theile suspetenaures Kali, worans der wirkliche Schult in der Probe sich sehr leicht und sicher ergiebt.

Relative sich bei der vorläusigen Reaction Schweselsäure im Relatipeter, so wägt man 2 gleich schwere Portionen Relatipeter ab, fällt aus der einen nach Zwatz von Salpetersäure die Schweselsäure mit Chlorbaryum und versährt mit der andern wie eben gesagt. Beim Bestimmen des Gewichts des aus der letzteren (geglübten) Portion erhaltagn Menge schweselsauren Baryts, legt man die aus der Arstern erhaltene als Tara auf die Gewichtsschaale, und bestimmt nur den Ueberschuts, aus dem man den Gebak an salpetersaurem Kali berechnet.

III.

Analyse eines Salzes, welches in der Ursprungs. höhle der Budner Heilquellen vorkommt,

von

Dr. J. R. Joss.

Wien wird ein ausgewittertes Salz in grosser Menge vorgefunden, welches folgende physische Eigenschaften besitzt: Es ist trocken, von gelblich-weisser Farbe, in zarten verworrenen Nadeln büschelförmig krystallisitt, leicht zerreiblich und mit sichtbar eingesprengten Schweselatomen gemengt.

mit Rücklassung des Schwefels und der andern mechanischen Verunreinigungen lösbar, es schmilzt bei + 80° R. an der Kanten, stärker erhitzt bläht es sich auf, glüht dann untei Verbrennung des Schwefels, schmilzt wie Wasser und trocknet endlich zu einer weissen lockern Salamasse ein, welch am Grunde des Tiegels röthlich ist, und sich mit Rücklassung eines rostbraunen Pulvers (Eisenoxyd) in Wasser vollkommel wieder auflöset.

20 Grane des Salzes verloren, auf diese Art geglühl 11 Grane, und zeigten in drei Versuchen ein und denselbei Verlust. Durch eine vorläufige qualitative Untersuchung wurden in diesem Salze folgende Bestandtheile ausgemittelt:

- a) Schwefel; bloss mechanisch heigemengt, nebst andern zufälligen Vérunreinigungen, als Staub etc.
- b) Schwefelsäure,
- c) Alumiumoxyd oder Thouerde,
- d) Eisenoxydul,
- e) Wasser,

Das letztere wurde durch wiederholtes Trocknen im Wasserbade gefunden und das Gewicht desselben nicht eher bestimmt, als bis nach mehreren Wägungen kein weiterer Gewichtsverlast bemerklich war.

Das auf diese Weise getrocknete Salz wurde aun in Wasser aufgelöst, um den Schwefel sammt den andern Beimischungen durch ein Filter zu trennen. Das Filtrat wurde darauf mit Salpetersäure gekocht, um das Eisenoxydul in Oxyd zu verwandeln; die Flüssigkeit dann abgedampft, eingetrocknet und mit durch Salzsäure geschärftem Wasser aufgelöst, filtrirt und die Schwefelsäure durch Fällung mit salzsaurem Baryum-toxyd bestimmt. Die vom gebildeten schwefelsauren Baryumoxyd abfiltrirte und vom fiberschüssig zugesetzten Chlerbaryum befreite Flüssigkeit wurde jetzt mit den Absüsswässern verdaigt, etwas concentrirt, und durch im Ueberschusse zugesetztes basisch-carbonsaures Ammoniak, das Eisen- und das Aluminmoxyd gefällt.

Das Alumiumoxyd wurde jetzt durch Behandlung mit Actzkan vom Eisenoxyd getrennt, letzteres gut ausgesüsst, diese Absüsswasser mit der alkalischen Flüssigkeit vereinigt, das Chaze mit Salzsäure neutralisirt und das aufgelöste Alumiumoxyd neuerdings durch basisch-carbonsaures Ammoniak gefällt. Die gefundenen Bestandtheile betrugen zufolge der Analyse aus 40 Thetien Salz:

| Schwefel und | . | Gara | | , Aa | 80 |) od m | .i. | · • • • • • • • • • • • • • • • • • • • | . | | in 40 Thi 9.860 | . also in 160 Thi. 0,874== 0.88 |
|---------------------|----------|------|---|---------|----|--------|-----|--|----------|-----|--------------------|------------------------------------|
| | | | | | | | | | _ | | | , |
| Behweielsäur | 6 | • | | | ė | • | • | • | • | • | 15,088 | 87,705 37,70 |
| Thonerde | • | • | | • | • | • | • | • | • | • | 8,200 | 8,000== 8,00 |
| E isenoxydal | | • | | • | • | • | • | • | • | • | 2,935 | 7,338= 7,34 |
| - | | | | | | | | | | • | | 46,000= 46,00 |
| Verfust . | • | • | • | • | • | | • | • | • | • | 0,038 | 0.082 = .0.08 |
| | | , | | | | | • | | | Sa. | 40,90 0 | 100,000=100,00 |

~ 157)

IV.

Ueber die Quellwässer des sächsischen Erzgebirges, so wie über die almosphärischen Wässer.

Vom

B. C. R. Prof. W. A. Lampadius.

Erster Abschnitt.

Eindeitende Bemerkungen über das verschiedene. Verhalten der Erzgebirgischen Quellwässer, und der
in verschiedenen Zeiten fallenden atmosphärischen
Wässer, so wie über die zu ihrer Prüfung anzuwendenden chemischen Hülfsmittel und Apparate.

Zu der im Folgenden mitzutheilenden genauern Prüfung erzgebirgischer Quellwässer und der atmosphärischen wässrigen Niederschläge wurde ich schon seit geraumer Zeit auf mannigfache Weise veranlasst. Bald fand sich hie oder da ein Quellwasser, mit welchem man vorzugsweise die Geschäfte des Bierbrauens, des Branntweinbrennens, des Bleichens u. d. m. gut durchzuführen angab, während andere ähnliche Wässer, die auf die gewöhnliche Weise mit Reagentien bearbeitet keipe bedeutende Verschiedenheit zeigten, zu denselben Geschäften nicht gut anwendbar sein sollten. Zuweilen wurden Wässer des Erzgebirges, wie z. B. vor mehreren Jahren ein Wasser ohnweit Zwönitz, als ausserordentliche Heilwässer empfohlen Sie wurden von Kranken in der Nähe und aus der Ferne um-Chemische Analysen wiesen aber wenig oder nichts von besondern Bestandtheilen in ihnen nach, und so wurde unter, andern der Gebrauch des Zwönitzer Wassers durch die medicinische Polizei untersagt.

In technischer Beziehung zeigten sich ebenfalls merkwürdige Verschiedenheiten in Hinsicht auf den Gebrauch verschiedener Quellwässer. Man liess Brauer, welche auf einem Rittergute ein sehr gutes Bier gebraut hatten, auf ein andres kommen und ihr nach gewohnter Weise betriebenes Braugeschäft wollte ihnen auf dem neuen Platze nicht gelingen. Die Schuld wurde auf das Wasser geschoben, und doch zeigte sich bei

der chemischen Prüfung desselben kein Unterschied in Vergleichung mit dem des frühern Brauortes.

Mehrere berühmte Mineralwässer der Erde, wie z. B. das zu Pfeffers in der Schweiz, zeigen ebenfalls beinahe nur das Verhalten reiner Quellwässer und brachten daher schon Acrzte auf den Gedanken, etwa feinere durch chemische Reagentien nicht erkennbare Imponderabilien in solchen Wässern anzunehmen. Selbst eimge Physiker, wie z.B. Kastner nah- ' men an, dass Mineralwässer reich an Mischungselectricität - electrischer Spannung - seien, und dass dieser Anwesenheit ungeahneter und unerkannter Imponderabilien der Hauptantheil der medicinischen Wirkung solcher Wässer zuzuschreiben set *). Dieser Ansicht widersprachen indessen andere, wie Walker **), durch dessen Widersprüche hingegen Kastner sich nicht widerlegt glaubt. Eben so zeigen sich die atmosphärischen Wässer, wie ich schon vor einem Vierteljahrhundert nachgewiesen habe, sehr verschieden. Bald trübt die salpetersaure Silbersolution dieselben ziemlich stark und sie nehmen mit dieser versetzt im Sonnenlichte die Farbe des Rothweins an, bald trüben sie sich durch dieses Reagens kaum, und werden durch die Bestrahlung liehtbraunreth, bald endlich bleiben sie unverändert. Ich glaubte dieses Verhalten nem deutlich erkannten Gehalte von salzsaurem Kalke im atmosphärischen Wasser zuschreiben zu dürsen, da namentlich zuch destillirtes Wasser mit einem geringen Gehalte dieses erdigen Salzes sich im Sonnenlichte bräunt, und später sich erst ein schwärzlicher Bodensatz zeigt. Seit jener Zeit sind nun die atmosphärischen Niederschläge durch mehrere Chemiker gepräst worden, und bekanntlich fand Zimmermann im Jahre 1824, dass die von mir entdeckte Röthung des mit Silbersoluuon versetzten atmosphärischen Wassers einer Art von organischem Stoffe, welchen er Pyrrhin nannte, zuzuschreiben sei ***). Wonn ich, da auch mehrere andere Chemiker, wie Vogel

^{*)} S Wisbaden und seine Heilquellen von Rullmann, und Kastbers Archiv f. Naturlehre. Bd. 1. S. 346. u. Bd. 6. S. 225.

^{**)} S. Poggendorff's Annalen. Bd. 4. S. 89.

^{***)} S. Jahrbuch der Chemie und Physik von Schweigger.
B. 18. S. 153.

und Wiegmann, einen seinen organischen Stoff in dem Regenwasser gefunden haben, gern zugestehe, dass dieser seinen Antheil an der besagten Färbung hat, so kann ich doch nicht anders als annehmen, dass auch der salzsaure Kalk, welchen ich bei zahlreichen Beobachtungen sehr oft in dem Atmosphärwasser finde, zu derselben beitrage. Sehr interessant sind serner die zahlreichen von Brandes mit Meteorwässern des Jahres 1825 angestellten Versuche*). Er sand durch dieselben in den bei Salzusten gesallenen Wässern, Pyrrhin, Salzsäure, Kalkerde, Schweselsäure, Natron, Spuren von Talkerde, Kohlensäure, Kali, Eisenoxyd, Manganoxyd und Spuren einer Art von Harzsubstanz.

Zuweilen, wie z. B. am 13. März 1825, zeigte das Regenwasser einen ausgezeichnet starken Gehalt an salzsauren Salzen; zu andern Zeiten, wie am 14. Oct., einen reichen Antheil Pyrrhin, Salzsäure, Natron, Kalk und Schwefelsäure; am 12. Nov. viel Pyrrhin und wenig der genannten Salze. Einige andere Male siel, wie am 14. Aug. reines Wasser. Freie Salpetersäure, welche schon Priestley zu manchen Zeiten im Meteorwasser will bemerkt haben, so wie Nickeloxyd oder Phosphorsäure liessen sich nicht auffinden. Ausser den im Meteorwasser gelösten oder höchst fein zertheilten-Substanzen setzte dasselbe noch oft verschiedenartige flockige, pulverichte, fadige, filzige und häutige Sedimente ab, wobei es mir aufgefallen ist, keinen Gehalt an Kieselerde verzeichnet zù finden. Sehr interessant ist das Resultat der wahrscheinlichen Berechnung; dass im Jahre 1825 in der Umgegend von Salzusien auf die Quadratmeile 1,230166,6 preussische Pfunde Meteorsalzmasse niederstelen, und daher sehr richtig die Schlussbemerkung S. 171, dass das Regenwasser fast nie rein, wenigstens absolut reines eine grosse Seltenheit sei, sendern dass es organische Stoffe und Salze enthalte.

Wenn daher Berzelius S. 402 seines Lehrbuches der Chemie B. 1. erste Abth. der Wöhlerschen Uebersetzung meint, der salzseure Kalk könne, da er ein völlig seuerbeständiges Salz sei und nicht in Gasgestalt vorkomme, mit wenig Wahrscheinlichkeit im Regenwasser angenommen werden, so beweisen die vorstehenden Untersuchungen nicht allein den Gehalt

^{*)} S. Jahrb. d. Phys. u. Chemie v. Schweigger. Bd. 18. 153.

dines Kalksalees, sondern auch den noch anderer souerbeständigen Salze in dem Meteorwasser.

Endlich ist bei den atmosphärischen Wässern ihr Gasgebalt noch zu berücksichtigen, und auf diese Gehalte habe ich bei meinen bisherigen neuern Versuchen besonders mit Rücksicht genommen. Da ich das Resultat derselben im zweiten Abschnitte dieser Abhandlung nebst der wahrscheinlichen Erklärung, woher die Meteorwässer ihre Bestandtheile erhalten, mitheilen will, so bemerke ich nur, dass wohl anzunehmen steht, dass der grösste Theil der organischen und schigen Bestandtheile diesen Wässern durch die Gewalt der Winde aus dem Meere und dem Erdstaube (Sonnenstäubehen) zugeführt werde, und dass daher auch wohl die erstern von der verschiedenen Beschaffenheit der in den feinsten Staub zertheilten Acker- und Gartenerden sein müssen.

Zu der von mir seit geraumer Zeit wieder von Neuem betriebenen Untersuchung der erzgebirgischen Quellwässer wurde ich im October des vergangenen Jahres veranlasst. Ich erhielt nämlich von einem Begüterten, Namens Martin, in dem Dorfe Zethau ohnweit Sayda im Erzgebirge, zwei Sorten von Quellwässern unter den Namen: Sprudel und laufendes Wasser zur chemischen Prüfung. Diese beiden Quellwässer sollten medicinische Eigenschaften besitzen, besonders seit längerer Zeit von den Landleuten in der Umgegend von Zethau gegen das kalte Fieber gebraucht worden sein; auch sollte man dieselben vorzugsweise zur Zeit der Erndte und bei andern erhitzenden Arbeiten ohne Gefahr einer Erkältung trinken können, und der Absluss derselben, gab man an, befördere mehr als andere Quellwässer den Graswuchs.

Bei der Prüfung dieser beiden Wässer mit Reagentien, ergab sich nur der Gehalt einer höchst unbedeutenden Menge von salzsaurem und schwefelsaurem Kalk nebst einer Spur von salzsaurem Talk, wie ein solcher in den mehrsten Quellwässern unsers Gebirges zu finden ist. Der Gehalt an kohlensaurem Gase zeigte sich so geringe, dass ihn dem Wasser zugefügtes. Barytwasser nicht durch Trübung verrieth, und dass nur die almäblich erfolgende Röthung der Lakmustinktur, so wie die Lösung des essigsauren Bleioxyds auf einen solchen hindeute-ten. Was mir indessen bei den fortgesetzten mannigfachen

1

Versuchen mit den Zethauer Wässern auffiel, war der Reichthum des durch das Sieden aus ihnen entwickelten Gases an Sauerstoffyas. Sie gaben durchschnittlich bei dem Auffangen des Gases über Barytwasser, welches nun bei grossen Quantitäten des zu kochenden Wassers deutlich durch das ausgetriebene Gas getrübt wurde, gegen 4 Maass p. C. eines aus 46 Maass p. C. Sauerstoffgas und 54 M. P. Stickgas bestehenden Gasgemenges. Die jedesmal mit Atmosphärgas vergleichungsweise angestellten eudiometrischen Versuche gaben 21,2 bis 21,5 Sauerstoff in demselben zu erkennen.

Wollte man wegen des in Hinsicht auf die Gewichtsmenge sehr unbedeutenden Gehalts an Kohlensäure, — er beträgt etwas über ½10000 Theil — und Salzen die Zethauer Wässer unter die Heilquellen zählen, so wären sie nur als höchstverdünnte oder homöopathische Arzneimittel zu betrachten.

Ich habe nun, durch vorgenanntes Verhalten der Zethauer Wässer veranlasst, mehrere Quellwässer der Freiberger Umgegend in Untersuchung genommen. Die speciellere Angabe der Resultate dieser Untersuchungen, so wie jene der Prüfung der Meteorwässer wird den Inhalt des zweiten Abschnitts gegenwärtiger Abhandlung ausmachen.

Ich bemerke nur vorläufig:

- a) dass sich bei den verschiedenen Wässern ein bedeutender Unterschied in Hinsicht auf ihren Sauerstoffgehalt und auf ihre Fähigkelt, das Lakmuspigment zu röthen, zeigt;
- b) dass die Fähigkeit mancher Wässer, das Lakmus zu röthen, im Verhältniss stärker als von ihrem geringen Gehalte an Kohlensäure abhängig, zu sein scheint. Dabei habe ich natürlich auf das Vorhandensein anderer flüchtigen oder nicht verdampfbaren Säuren, als Hydrochlorsäure, Schweselsäure, Phosphorsäure, Hydrojodsäure, Boraxsäure, Humus- und Quellsäure Rücksicht genommen; aber keine Spur anderer freier Säuren entdecken können;
- c) dass einige Wässer kaum erkennbare Spuren von salzund schweselsauren Salzen, die zuerst nach der Eindampfung erkennbar werden, enthalten, während andre von solchen Salzen, zwar geringe, aber doch leichter auszusindende Mengen ausgelöst haben. Nur wenige zeichnen sich durch

idsoniscre geringe Gehalte als an schweselssurom Manganotyd, kohlensaurem Eisenoxydul u. dgl. aus.

d) Ein besonderes electrisches oder magnetisches Verbalten der, Quellwässer habe ich bis jetzt, wie auch vorauszusehen war, nicht auffinden können.

In Folgendem will ich nun die von mir zur Untersuchung der Wässer anzuwendenden Prüfungsmethoden zuerst näher angeben.

1) Zur Bestimmung des Gasgehaltes der Wässer dient nir zur Prüfung einer geringern Menge von Wasser ein gläserner Entbindungskolben, welcher 50 Par. C. Zoll Wasser Kann ich eine grössere Menge des Wassers habhaft fasst. werden, so koche ich 25 Pfd. Leipz. in einem gut verzinnten Dabei gewinne ich den Vortheil, die kupfernen Kolben aus. 6ase in ihren verschiedenen Entwickelungsperioden aufzufangen und prüsen zu können. Ich habe gefunden, dass sich bei der Erhitzung bis zum Sieden zuerst Atmosphärgas gewöhnlicher Art, dann sauerstoffreicheres Atmosphärgas nebst kohknsaurem Gase (wenn solches vorhanden ist) und gegen das Ende des Siedens das sauerstoffreichste Gas entwickeln. Sieden wird so lange fortgesetzt, bis kein Gasbläschen mehr kommt, welches gewöhnlich 8 bis 10 Minuten lang dauert.

Der gläserne Entbindungskolben ist mit einer Messingkappe, welche ein enges 0,15 C. Z. fassendes Entbindungsrohr eingeschlissen passt, und durch eine übergreisende Schraube festgebalten wird, versehen. Dieser im Rohre eingeschlossene Gasgebalt entwickelt sich grösstentheils schon bei dem Anwärmen des Kolbens durch die Ausdehnung des Wassers und wird von dem gefundenen Gasgehalte des Wassers abgezogen.

An den grössern Entbindungskolben musste auf ähnliche Weise ein weiteres Entbindungsrohr angebracht werden, da ich meserdem befürchten musste, Unannehmlichkeiten durch die Expasionskraft der sich bei längerem Sieden in Menge bildenden Wasserdämpfe zu begegnen. Daher fülle ich dieses weitere Rohr, wenn es in das Sperrungswasser der pneumatischen Wanne am Kolben aufgeschraubt einreicht, durch eine Spritze mit destillirtem Wasser. Je nachdem es die Umstände erfordern, fange ich das Gas über frisch bereitetem destillirten Wasser der Duecksilber in klei-

nern oder grössern Gamasson auf. Bei der Messung der Gas stimme ich die Temperatur auf 100 R. und verzeichne den Baremeterstand zur Zeit der Messung.

Zu der eudiometrischen Prüfung wende ich als das be quemste bei so vielen oft zu wiederholenden Versuchen ei Ich bringe in ein passliches Glas Phosphoreudiometer an. kölbehen mit breitem Boden etwa 20 Gran von Phosphoroxy völlig befreiten Phosphor. Letztere Vorsicht ist nöthig, wen der Versuch genau sein soll; denn ausserdem bedeckt sich de schmelzende Phosphor mit Oxyd und greift das zu untersu chende Gas langsam an. Ist das etwa 5 C. Z. haltende Kölb chen mit Nebel von Unterphosphorsäure gefüllt und hält dan wenig Sauerstoffgas mehr, so schmelze ich den Phosphor ei und vertheile ihn im Erkalten durch Umdrehen des Kölbchei an dem Boden desselben. Darauf fülle ich das Gefäss mit de stillirten Wasser und rejnige die Oberfläche des Phosphors mi telst eines gestielten Pinsels von etwa in geringer Menge au Hegendem Oxyd. Es wird nun das gemessene Gas eingefül und mit seinem Inhalte in ein kleines, mit Wasser gefülltes Zul kerglas gestellt,

So vorgerichtet stelle ich den Apparat, in welchem d Gas allerorten den Phosphor berührt, in eine flache, mit 3 warmen Wasser halbgefüllte Wanne, wobei die Hälfte d Apparais aus dem Wasser hervorragt. Ich lasse nun ei Stunde lang die ruhige Zersetzung des Gases vor sich gehe Später aber giesse ich so lange immer heisseres Wasser au sen auf den Kolbenboden, bis allmählich der Phosphor von d innern Wand des Kölbohens abschmelzt, und in das Spe rungswasser des Zuckergläschens niederfällt. Nach gehörig Abkühlung der Vorrichtung messe ich nun endlich das G nach einigem Schütteln mit Wasser zur Bestimmung der Men des absorbirten Sauerstoffgases. Der Fehler, welcher sich b dieser eudiometrischen Prüsung einschleichen könnte, wür eine geringe Vermehrung des rückbleibenden Gasvolumens dur ein wenig gebildetes Phosphorazotid sein. Da indessen d Gase aller Wässer auf die gleiche Art behandelt, auch von Zeit zu Zeit Gegenproben mit Atmesphärgas angestellt werde die immer zwischen 21 und 22 Maassprocent Sauerstoffgas a

giten, so kunn dieser Fehler bei den in Rede stelsender Vatuschen für unschädlich erachtet werden.

The die das Lakmuspigment röthende Kraft der Wässer genau zu bestimmen, bereite ich mir eine Lakmustintur von mer gleicher Stärke aus 506 Gran Lakmus und 6000 Gran telendem destillirtem Wasser; nehme jedesmal 30 Gran von diem Tinctur, giesse sie unter 2 Pfund des zu prüfenden Wassers und beobachte die Farbenveränderungen mit Berücksichting der Zeit und der Quantität der Tinctur, welche bis zur väligen Bläuung des Wassers nöthig ist. Es wird nur dann mit eine neue Dosis Lakmustinktur hinzugefügt, wenn sich die bist hinzugefügte Dosis noch geröthet hat.

Beispielsweise stehe eine solche Beobachtung aus meinem burnele hier:

Wesser des Kreutzbrunnens aus Aneusgebirge, dicht bei Freiberg (den 10. Dec. 1838).

| t Quantität der lakmustinotur. | b. | Art der Röthung. | C. | • | | elcher di erfulgte. | le |
|-----------------------------------|-----------|-------------------|-----------|------|-----------|------------------------|----|
| 1. 30 Gran | • | licht kirschreth | | nach | 17 S | ecunden | |
| 2. desgleichen | | desgleichen | | _ | 17 | | |
| .a | | dunkel kirschroth | _ | | 18 | | |
| A - | - | ebenso | _ | | 19 | - ' | |
| 5. — | | etwas dunkler | _ | - | 26 | | |
| * c. — | - | ein wenig carmois | inroth | - | 82 | | |
| A 6. — | | ebenso . | | - | 89 | - | |
| 'A desgleichen | ` | • | | 8. | 41 | | |
| A desgleichen | \$ | nach und nach dun | kler | 9. | 60 | - | |
| 10. desgleichen | • | carmoisinroth | | 10. | 67 | | |
| 11 | - | etwas violet | | _ | 75 | | |
| 12. _ | - | etwas mehr violet | - | | 85 | - | |
| 'B. — | - | fast unverändert | ** | | 99 | | |
| MA | - | bueb unverändert. | | | | | |
| | | | | | | | |

Es waren mithin 390 Gran Lakmustinctur erforderlich getsen, um 2 Pfunden Wasser die röthende Krast völlig zu tmen.

Andere Wässer bedurften 295, 100, bis herunter auf 30. In der Lakmustinctur, und viel andere werden gar nicht möthet.

3) Zur Vergleichung der röthenden Kraft der Wisser in ugleichung mit ihrem Gehalte an Kohlensäure müssen grös-

Versuch auf einige Genauigkeit Anspruch machen soll. It röthe 16 Pfd. desselben zuvor durch Lakmustinctur in geringerer Menge und beobachte nun, wie viel von einer in Hit sicht auf ihren Gehalt genau bestimmten Menge von basisch kohlensaurem Kali in Wasser gelöst nöthig ist, um die blau Earbe des gerötheten Wassers wieder herzustellen. Bei duntersuchung des oben genannten Kreutzbrunnens verbrauch ich auf 16 Pfund desselben 22,1 Gran basisch kohlensaur Kali = 15,03 reines Kali, welches die geringe Menge von 1 auf 10000 Theile des geprüften Wassers beträgt.

Dieselbe Menge Wasser, welche mithin nur etwas über e Zehntausendtheilehen Kohlensäure enthielt, röthete dennot 3120 Gran Lakmustinctur von obiger Stärke, ohne dass ei andere bekannte Säure mit im Spiele gewesen wäre.

Auffallend wird man es bei der Prüfung solcher Wässfinden, dass nach dem ersten Zugiessen der Lakmustinctur je desmal zuerst völlige Bläue bleibt, und sodann plötzlich nac kürzerer, oder längerer Zeit die Röthe sich verbreitet. Es i als hätten sich die Atome zuerst gesneht und dann plötzlich gefunden.

4) Die Untersuchung der Wässer auf irgend eine flüch tige Säure ausser der Kohlensäure wird durch zweierlei Arten der Destillirapparate unternommen. Besitze ich nur geringere Mengen des Wassers so wird dasselbe in einer glissernen Geräthschaft mit tubulirter Vorlage destillirt, und de Tubus dieser Vorlage wird entweder in Barytwasser geleite oder zum Auffangen des entweichenden Gases eingerichte Mehrere der Quellwässer in Freiberg und dessen näherer Umgehung habe ich in der Quantität von 150 Pfd. destillirt.

Hierzu dient mir eine gut verzinnte Destillirblase, die med dem aus meinen Schriften bekannten Kühlscheibenapparate ver sehen ist. Bei einigen dieser Versuche machte ich das Was ser des Kühlfasses der stärkern Abkühlung wegen schwackschwefelsauer, und liess zerstücktes Eis in dasselbe eintragen

Alle von mir bis jetzt untersuchten Wässer haben durch die längere Siedung ihre Eigenschaft, das Lakmuspigment zu nöthen, verloren, und mithin keinen Gehalt einer freien, nich destillirbaren Säure gezeigt. Ausser geringen Gehalten von Mire Anden können. So wurden z. B. 150 Pfd. des schon mahaft gemachten. Wassers des Kreutzbrunnens stark abget kihlt und destillirt. Das übergehende Wasser wurde portiomweise gesammlet, und dabei solgendes beobachtet:

- der Blase abtröpfelte, war reines Wasser und wog 15 Loth.
- Das nun bei dem Anfänge der eigentlichen Destillation kommende erste Pfund Destillat röthete sogleich die Lakmusfinctur; gab mit Barytwasser einen Niederschlag von kohlensaufem Baryt und mit essigsaurem Bleioxyd eine Trübung durch kohlensaures Blei veranlasst:
-) Das zweite Pfund des Destillats verhielt sich noch eben so, jedoch etwas schwächer reagirend.
- bis zum 50sten Pfunde geprüft und als reines Wasser gefunden.
- Das bis auf 2/3 abdestillirte Wasser in der Blase wurde pach der Abkühlung geprüft. Es zeigte sich noch ganz klar, röthete Lakmus nicht mehr, gab aber mit essigsaurem Blei noch einen Niederschlag, welcher sich zum Theil mit Aufbrausen in dünner Salpetersäure auflöste, zum Theil unaufgelöst blieb, sich mithin als ein Gemenge von kohlensaurem und schweselsaurem Bleioxyd charakterisirte. Natürlich vermuthete ich nun in dem gekochten Wasser basisch kohlensaures Natron oder Kali; fand aber keine Reaction durch dep empfindlichen Braunkohlenaufguss auf ein Alkali. Kohlensaure an Kalk, oder Talk neutral gebunden, ohne das Wasser zu trüben, sein mechanisch zertheilt in dem Wasser schwimmt, muss durch weitere Versuche, welche mich noch weiter beschäftigen sollen, ausgemittelt werden. 50 Pfund des mehrere Stunden in der Blase gekochten Wassers gaben mir 30,7 Gran des getrockneten Präcipitats mit der Lösung des essigsauren Bleioxyds.
- 5) Die Reagentien deren ich mich vorzugsweise zur Aufnehung der in den Wässern gelösten Bestandtheile hediene. id:

- a) die schon erwähmte Lakmustinetur und der Braunkollenauf guss als freie Shure und basische Alkalien undeutend.
- b) Baryterasser für freie und gebundene Kollien und Behwi folusure. Mit diesem vergleichungsweise:
- c) die Lösung des salpetersauren Baryts.
- d) Die Lösung des essigsauren Bleiswyds als höchst empinlich für Kehlensäure, ausserdem als Rengens für Schwefe und Phosphorsäure.
- e) Salpetersaures Silberoxyd in 8 Theilen Wasser gelöst, to Reagens auf Hydrochlorsäure und deren Verbindungen, wie auf das als eigene Substanz angenommene Pyrrhin.
- f) Kleesaure Ammoniakauftürung auf Kalksakze.
- g) Alkohol zu 90° auf Gips und harzige Substanz.
- h) Phosphorsaures Natron mit etwas übersehüssigem Natrauf Lithion, von welchem ich Spuren in einigen unser Quellwässer fand.
- i) Aetzammoniak auf Talk und Thonerde in Säuren aufg löst; zuweilen Aetzkali.
- k) Eisenblausaures Kali, auf Eisen und Mangan.
- Thydrothionsaures Ammoniak, welches durch die sauerstoreichern Wässer schneller milchicht als durch die sauerstofernern wird. Eben so gelben die erstern schneller die Esenoxydulschution als die letztern.
- m) Hydrochlorsaure Platin oder Iridauflösung. Letztere noch empfindlicher auf salzsaures Kali und Ammoniak erstere.

Reagentien gebraucht werden, versteht sich von selbst. A Wässer werden frisch und nach dem Aufkochen — wenistens die Quellwässer — probirt. Bei den meisten ist ei Eindampfung bis auf ½0 nöthig, um manche Bestandtheile der lich erkennbar zu finden. Wässer, welche durch ihr Verhiten gegen die Reagentien hindeuten, dass man hoffen darf, ih Bestandtheile quantitativ angeben zu können, werden dur Abdampfung in der Quantität von 10 bis 20 Pfd. concentriund entweder ihr gesammter Rückstand auf der tarirten Adampfschaale gewogen und dessen verschiedene Bestandthe wach Währscheinlichkeit nur geschätzt oder der Rückstand wirder solvirt und analytisch behandelt.

6) Endlich wurden auch einige Versuche in Bezug auf is electrische Verhalten solcher Quellwässer angestellt, welche ätlakmus röthende Eigenschaft in einem höhern Grade zeigten, sis man nach ihrem Kohlengäuregehalte hätte erwarten sollen. Sie iden sämmtlich negativ aus. Es bleibt daher vor der Hand nichts übrig, als anzunehmen, dass ein schwach kohlensaures, sier an Sauerstoff reiches Quellwasser das Lakmuspigment stärker als kohlensaures Wasser von demselben Gehalt allein röthe, der dass die Empfindlichkeit einer starken Lakmustinctur gegen Kohlensäure so weit geht, dass 3120 Gran derselben noch duch 1/10000 Theil Kohlensäure geröthet werden. Da ich, so viel es mir meine Geschäfte erlauben, die in Rede stehenden Unterschungen stets fortsetze, so bitte ich, vorstehende Mittheilungen intweilen als ein Vorwort der Hauptarbeit, welche den zweita Abschnitt dieser Abhandlung ausmachen wird, und nach chigen Monaton erfolgen soll, aufzunehmen.

(Fortsetzung felgt.)

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Ueber einige anomale Affinitätserscheinungen u. s. w.

von

J. W. DOEBEREINER.

Wenn eine Auslösung von schweselsaurem Kalk und Chler natrium his zur Trockene abgedampst oder ein pulveriges Gemenge von heiden Salzen stark mit Wasser beseuchtet und begelinder Wärme ausgetrocknet wird, so entsteht immer ein kleine Menge Chlorcalcium und eine derselben entsprechend Quantität schweselsaures Natron. Beide Salze lassen sich au die bekannte Art, nämlich durch Behandlung des Evaporats ers mit siedendem Weingeiste und dann mit Wasser, von einande trennen und, nach Entsernung ihrer Auslösungsmittel u. s. w. durch Vermischen mit einander wieder in schweselsauern Kall und Chlornatrium verwandeln.

Jene anomale Erscheinung *) ist wahrscheinlich bedingt durch die Tendenz des Gipses, mit schwefelsaurem Natron ein Doppelsalzden Glauberit — zu bilden; sie muss beim Analysiren solcher salinischer Mineralwässer, welche Gips und Chlornatrium enthalten, berücksichtigt werden, wenn die Resultate der Untersuchung der Wahrheit entsprechen, d. h. die wahre chemische Constitution des Wassers angeben sollen.

- Chlornatrium unmittelbar (d. h. ohne vorhergegangene Beseuchtung mit Wasser) mit siedendem Weingeist, so sindet keine Zersetzung dieser Salze statt. Aber eine aus gleichen Atomer beider Salze zusammengeschmolzene Masse, welche ansange sehr hart ist, wird an der Luft bald mürbe und zuletzt seucht
- *) Ich nenne sie so, weil geschrieben steht und allgemein bekant ist, dass Chlorcalcium und schweselsaures Natron nicht neben einander bestehen können, ohne sich gegenseitig zu zersetzen.

was ves einer kleinen Menge gebildeten Chlorealeiums herrührt. Das schweselsaure Magnesia und Chlornatrium sieh gegenseitig leicht zersetzen d. h. sich zu schweselsaurem Natron und Chlornagnesium ausgleichen, ist längst bekannt. Erhält man ihre bei der Analyse eines Mineralwassers diese 2 letztern Salze im gleichen Verkältnissen d. h. von jedem derselben ein Atom, so darf man annehmen, dass sie aus schweselsaurer Magnesia und Chlornatrium hervorgegangen sind.

Ich habe vor vielen Jahren gegen Herrn Hofrath Brandes in Beziehung auf die von ihm ausgeführte Analyse des Pyrmonter Mineralwassers die Vermuthung ausgesprochen; dass vielkicht beim Abdampfen eines Wassers, welches sauren kohlen-turen Kalk und schwefelsaures Natron aufgelöst enthält, kleine Hengen von kohlensaurem Natron und schwefelsaurem Kalk gebilt werden können, und Brandes hat, so viel ich weiss, diese Vermuthung geprüft und bestätigt gefunden *).

Re giebt also mehrere anomale Affinitäts-Aeusserungen, reiche beim Analysiren eines Mineralwassers eintreten und Verbindungen veranlassen können, die im Wasser nicht prätistiren, gleichwohl aber als Bestandtheile desselben betrachtet werden, wenn man unterlässt, jene zu berücksichtigen. Die meh Berzelius's Vorschrift ausgeführte Analyse einer Aufleung von etwa 100 Th. Kochsalz, 50 Th. Gips und 10 Th. Bittersalz in Wasser, ist recht geeignet, das Gesagte zu bestätigen und zugleich die Genauigkeit u. s. w. eines angehenden Analytikers zu prüfen.

Ich füge diesen kleinen Bemerkungen die Nachricht bel, dass die vor 5 Jahren von mir in dem Ronneburger Mineral-wasser entdeckte organische Säure in den meisten ihrer Eigenschaften mit der jüngst von Berzelius entdeckten Quell-wäre übereinkommt und sich von dieser vielleicht nur darin unterscheidet, dass ihre noch seuchten Verbindungen mit Kalk und Natron an der Lust allmählig Sauerstoff anziehen und dadurch zum Theil in quellsalzsaure und salpetersaure Salze

^{*)} Mir selbst hat es jedoch nicht recht gelingen wollen, diese Vermuthung vollkommen zu verificiren, woran aber vielleicht der Umstand Schuld ist, dass ich nur mit einigen Unzen Flüssigkeit experimentirte.

verwundelt werden, worauf sie, nach völligem Austrecknen, beim Erhitzen verpusend verbrennen.

Die aus 1 Vol. atmosphärischen Stickgas, 1 Vol. Seuerstoffgas und 1 Vol. Wasserstoffgas gebildete Gasmischung wird in meinen Verpuffungsröhren durch die electrischen Funken stets entzündet, wenn diese am untern Ende offen und mur mit Wasser gesperrt bleiben, aber nicht immer, wenn nich mit einem luftdicht schliessenden Kork verschlossen werden, we dann das eingeschlüssene Gasgemenge mehr oder weniger zusammengepresst ist. Sollte vielleicht dieser letzte Umstand, von dem ich schon früher*) angezeigt habe, dass er sehr oft die Entzündung des, Knallgases durch den electrischen Funken verhindert, in den von Berzelius mit dem Porla-Stickgas angestallten Versuchen statt gefunden haben? Oder begitzt dieses Gas selbst die Eigenschaft, die Zündbarkeit des Knallgases bis auf einen gewissen Grad zu vermindern?

2) Das Platin als reines Oxyrrophon (Sauerstoffgassauger) erkannt

von

J. W. Dorberkiner.

Das durch organische Substanzen z. B. Alkohol, Zucker, Weinsäure oder Ameisensäure reducirte Platin nimmt beim Trockmen an der Luft bles Sauerstoffgas, aber kein Stickgas, oder doch nur äusserst wenig von diesem auf und beladet sich demit so stark, dass man das Product (d. h. den Platinmohr) als ein mechanisches Suboxydul betrachten kann. Das Sauerstoffgas ist in demselben so sehr verdichtet, dass es nicht bles den Alkohol zu Sauerstoffäther und Essigsäure, sondern auch die Ameisensäure zu Kohlensäure oxydirt. Aus dem Volumen der letztern findet man, wenn es mit 2 dividirt wird, das Volumen des im Platinmohr vorhanden gewesenen Sauerstoffgases **.).

^{*)} In Schweigger-Seidel's Jahrb. für Chemie etc.

^{**)} Dieses Verhalten der Ameisensäure gegen Platinmohr beweist, dass in der durch letztern aus Alkohol erzeugten Essigsäure keine Ameisensäure enthalten sein könne: denn diese würde sogleich zu Kohlensäure oxydist werden. Aber in jedem Processe der Essigsäure bildung entwickelt sich keine Spur von Kohlensäure.

1 Cubikzoll des nach Edm. Davy's Methode bereiteten Platinmohrs (= 4608 Gran, wenn nämlich das specifische Gewicht desselben nach Liebig = 16 gesetzt wird) nimmt beim Trocknen nahe 250 Cubikzoll Sauerstoffgas auf. Wenn dieses Volumen Gas bis auf ½ Cubikzoll verdichtet gedacht wird, wetche dem Drucke von 1000 Atmosphären gleich ist.

Der durch Alkohol oder Ameisensäure entsauerstoffte Platimohr beladet sich an der Lust schnell wieder mit Sauerstoffgas, und hierauf beruht seine unausgesetzte oxydirende Thätigkeit in dem von mir angegebenen Essigsäurebildungsapparat, so wie die fortdauernde Wärmeentwickelung während des Processes dieser seiner Thätigkeit.

Das Wasserstoffgas, welches der (mit Wasser befeuchtete) Platinmohr absorbirt, wird nicht von dem Platin, sondern von dem in diesem verdichtet enthaltenen Sauerstoffgase aufgenommen, denn das Volumen des von einer gegebenen Quantität Platinmohrs absorbirten Wasserstoffgases ist genau so gross, wie das Volumen des von derselben Menge Platinmohrs aus Ameisensäure erzeugten Kohlensäuregases.

Der nach meinen Methoden bereitete Platinmohr nimmt nur das 170 bis 190sache seines Volumens Sauerstoffgas auf, aher er blitzt beim raschen Erhitzen mit demselben Lichte, wie das E. Davy'sche Praparat oder wie das mit Braunstein vermengte chlorsaure Kali im Momente seiner Zersetzung.

Ein speculativer und logisch richtig denkender Chemiker wird die ausserordentliche Sauerstoffgascapacität des Platins zu würdigen und zu noch andern Zwecken als den von mir angegebenen (bestehend in Bildung des Sauerstoff-Aethers, der Essigsäure, der rauchenden Schweselsäure u. s. w.) zu brauchen wissen oder lernen, wenn er anfängt, sich mit dem Gegenstande selbst experimentirend zu beschäftigen.

8) Chemische Untersuchung menschlicher Gallensteine und eines andern abnormen Inhalts der Gallenblase,

V 0 1

Dr. L. F. BLEY in Bernburg.

Eine 61jährige Frau litt seit etwa 3 Jahren an Gallen-

steinen und starb in Folge von Durchlöcherung der Gallenblase und Ergiessung der Galle in die Unterleibshöhle.

Bei der Section fand sich in der von allem flüssigen Inhalt entleerfen Gallenblase eine breiartige gelbliche Masse, welche eine grosse Menge von Gallensteinen einhüllte, deren mehr als 100 Stück gezählt wurden; der grösste wog 32 Gran, die darauf folgenden 9 Gran und die kleinsten 0,50 Gran. An einigen der grösseren war deutlich eine geschobene Würfelform zu erkennen; die meisten kleinen waren Würfel mit abgeschliffenen Kanten, andere dreieckig, und nur einer der grössten war walzenförmig. Dieser grösste war 9 Linien lang und 6 Linien im Durchmesser *). Die dann folgenden hatten 3 bis 5 Linien im Durchmesser, die kleinern 1½ bis 2 Linien. Das specifische Gewicht betrug: 1,580.

Die meisten dieser Gallensteine waren glatt wie abgeschliffen, mit einen weissen schleimigen Ueberzuge bekleidet, nach dessen Wegnahme sie aussen braun gefärbt erschienen; auf dem Bauche, der matt, etwas fettig war, zeigte sich unter der Loupe eine vierfache Lage von brauner, von gelber und weisser Substanz, mit einem Rande von rothbrauner Farbe.

Im Mörser liess sich die Gallensteinmasse leicht zerreiben, und stellte dann ein rhabarberfarbenes Pulver dar. Im Platinlössel schmolz sie schnell, entwickelte einen geringen Ammoniakgeruch mit einem grauen Rauche, der geröthetes Lakmuspapier wieder blau fürbte, sodann einen fettigen Geruch verbreitete, mit stark russender Flamme brannte, eine lockere Kohle, und eine kleine Menge einer schmutzig weissen Asche gab, die nach einem vorläufigen Versuche aus phosphorsaurem Kalk zu bestehen schien, und von einem Metalloxyd gefärbt war. Salpetersäure löste den Aschen-Rückstand leicht auf, alles Aufbrausen, und zeigte eine sleischrothe Farbe. / Salzsäure erschien dunkelgrün gefärbt. Schwefelblausäure, Eisencyankalium und Gallustinctur gaben kein Eisen an. Die filtrirte abgestumpste Lösung gab mit oxalsaurem Kali einen weissen Niederschlag, mit phosphorsaurem Ammoniak ebenfalls Niederschlag, mit salpetersaurem Silber einen gelblich opalisirenden Niederschlag.

^{*)} Den grössern habe ich selbst nicht gesehen, sondern nach der mir vom Arzte gemachten Mittheilung beschrieben; er ist jetzt in den Händen des Herrn Professor Dr. Krukenberg in Halle.

In absolutem Alkohol löste sich ein kleiner Stein fast gänzlich beim Erhitzen auf, und liess nur einige braune Blättchen
ungelöst zurück. Aus der alkoholischen Lösung präcipitirte
Wasser eine weisse krystallinische fettige Masse.

Demnach wären die Bestandtheile:

Ammoniak, Kalk, Talkerde, Manganoxyd und eine thierische Substanz, wahrscheinlich Cholesterin.

Quantitative Analyse.

25,0 Gran Gallensteine wurden zerrieben, mit absolutem Alkohol digerirt. Die Lösung ging wasserheil durch das FRI ter, beim Erkalten schied sich ein Theil settiger Stoff in schnee-weissen sternsörmigen und nadelsörmigen, auch blätterigen Kryustallen aus, welche in der Flüssigkeit eine starke lichtbrechende Krast zeigten. Beim Abdunsten der alkoholischen Flüssigkeit blieben 20,0 Gran weisse Substanz zurück von solgenden Kilgenschaften:

Sie war leichter als Wasser, schmolz zu einer diartigen Flüssigkeit, liess sich sublimiren, brannte mit kleiner bläulicher Flamme unter Verbreitung von einem Wachsgeruche! Bie löste sich in kaltem Alkohol nur in sehr kleiner Menge, dagegen sehr reichlich beim Sieden auf; auch Aether, ütherische und fette Oele lösten dieselbe auf. Mit Kalihydrat liefert sie, weder kalt, noch erwärmt, ein Liniment, was mit Chevreul's Erfahrung übereinstimmt und den Beobachtungen Bostock's und Four-croy's entgegen ist. Mit Aetzammoniak verseift es sich ebenfalls nicht.

Diese Substanz ist als Gallenfett, Cholesterin, zu betrachten. Am Rande jener weissen Masse zeigte sich ein sehr kleiner Ring von gelblich grüner Farbe. Nach dem Herausnehmen der in gelinder Wärme getrockneten weissen Substanz löste sich jene Spur gelbgrünen Stoffs in Wasser auf; die Lönigte sich jene Spur gelbgrünen Stoffs in Wasser auf; die Lönigte besass einen bitterlich süssen Geschmack. Weitere Versuche liessen sich nicht anstellen.

Dieser Stoff kann pur als Ggllenzucker mit Gallenharz und Gallenfarbstoff, oder nach Berzelins als Gallenstoff, betrachtet werden.

Der in Alkohol nicht lösliche Theil wurde mit verdünnter Salzsäure, da eine kleine Menge Salpetersäure zugesetzt war, gekocht; es blieb nur eine kleine Menge eines weisselstoffs ungelöst, welche mit dem Filter gesammelt, ausgewaschen und getrocknet, 0,125 Gran betrug, in Säuren unlöslich war, dagegen von Aetzkali beim Schmelzen aufgenommer wurde, beim Sättigen mit Salzsäure sich unverändert wiede abschied und nichts andres als Kieselsäure war.

Die saure Lösung wurde mit Ammoniak abgestumpft, so dann der Kalk mit oxalsaurem Ammoniak gefällt, ausgewaschei geglühet, mit Phosphorsaure gekocht und wieder gelinde ge glühet. Es wurden 0,375 Gran phosphorsauren Kalks erhalten, als welcher er in dem Stein entbalten gewesen. Mittel basisch phosphorsaurem Ammoniak wurde die Talkerde gefäll der erhaltene gewaschene, gelind geglühete Niederschlag be trug 0,25 Gran phosphorsaurer Ammoniaktalkerde, in welche Verbindung ich auch die Talkerde in den Gallensteinen entbalten glaube. Die zuvor erwärmte rückständige Lösung wurd mit hydrothionsaurem Ammoniak gefällt, schnell filtrirt, in Chlorwasserstoffsäure gelöst, mit kohlensaurem Kali gefällt, filtri und geglühet und 0,75 Gran Manganoxyd*) erhalten.

10 Gran zerrieben, zwischen Löschpapier einer gelinde Wärme ausgesetzt, büssten 1,40 Gran ein, welcher Verlust fi Wasser zu halten ist,

Demoach sind die Bestandtheile:

| Cholestrin | 20,0 | Gran |
|---|--------|-------|
| Gallenstoff | Spuren | |
| Phosphorsaurer Kalk | 0,375 | |
| Phosphorsaure Ammoniak | • | |
| Talkerde | 0,250 | - |
| Kieselsäur e | 0,125 | |
| Manganoxyd | 0,750 | |
| Wasser | 3,500 | . • |
| • | 25,0 | Gran. |

Untersuchung der breiartigen Substanz.

Die oben erwähnte, breiartige Masse, in welcher die lensteine sich fanden, war von gelber Farbe, fadem Gerreagirte gering alkalisch, entwickelte mit Kali Ammon dämpfe.

^{*)} Da auch das Mangapoxydul als phosphersaures Manganox Ammoniak fällbar ist, so hätte die Abscheidung des Mangans ut bar der Bestimmung der Magnesia vorangehen müssen. D. H

Mit Watser gekocht, löste sich ein Theil der Manst auf in der Lösung bewirkte:

Silbersalz gelblichen Niederschlag;

Platinlösuny gelben kärnigen Niederschlag;

Kalkwasser geringe Trübung;

Goldlösung, wurde reducirt;

Gallystinctur, keine Reaction;

Salzsaurer Baryt, Trübung, welche Salpetersäure nicht löste; Oxalsaures Ammohiak, keine Trübung.

Heim Abdunsten blieb eine gelbe, nur wenig klebrige Masse müßek, die in Weingeist unlöslich war, und als Speichelstoff mit schuzefelsaurem und phosphorsqurem Kali angesehen werden muss.

Die nicht gelöste Masse wurde mit Alkohol digerint, der eine weiselichgelbe settige Substanz löste, von solgendem Verhalten:

In der Flamme fasste sie schnell Fouer, brannte unter settigem Geruch mit stark russender Flamme, hinterliess wonig
einer lockeren netzsörmigen Koble und kaum eine Spur Asche
von weisser Farbe, welche erdige Salze und etwas salzsaures Kali oder Natron enthielt. — Aether löste den Stoff auf;
Schweselsäure löste einen Theil auf find gab eine grünlichbranne Lösung. Das Ungelöste bildete eine rothbranne weiche
Masse, die sich wie ein Harz verhielt. Salpetarsäure bildete
eine grüne Weichharz-Masse.

Die von Alkohol nicht aufgenommene Substanz sehäunge nit kochendem Wasser, ohne dass sich etwas auflöste. In Salpetersäure, zerfiel sie zu einem gelblichen, in Schweselsäune schwärzlichen Brei, selbst in nicht sehr verdünnter Astznationslauge löste sie sich nur langsam und nicht reichlich zur die Auflösung war grünlich gefärht, mit Säuren versetzt, schied sich aus der Auflösung ein graugrüner pulverförmiger Stoff, der im der Flamme sich entzündete, mit kleiner, schnell verlüchender Flamme brannte und eine erdige Asohe hinterliems

Diese Substanz mechte wohl als eine Abanderung des Fibries anzuschen sein.

Der breiartige Inhalt der Gallenblase ist demnach zusammengesetzt aus:

Mescheletoff, mit physphorogerem und sohwefelsmirent Kall;

Childianul des littel embling was well. Managelle, septit the durch all descriptions with the description of the contract well.

Aus Vorsicht prüfte ich jedoch die Flüssigheit anietzt in der Andtening ville Besteuren Kalimneryt, und zu meine Besteuren Satstand absomals ein weisser Niedersching, welch sich der Untersuchung als kläsmutes Caleiumszyd howsährt und somittigte Gegoewart des Kalks in der Chromsäure enwig zur Hälfte abgeraucht und der freiwilligen Krystallisation übst zur Hälfte abgeraucht und der freiwilligen Krystallisation übst lassen. Nach einigen Mornten fand ich zu meinem grösst Erstaunen zwar die Wände des Krystallisirgefässes mit ein blumenkohl-ähnlishen Müssescenk von Ghiomoxydulhydrat übe zogen, aber am Grunde der Schale zwei deutlich ausg sprochene Salze krystallisirt, von dened das eine blassgelb

n, das andere aber morgenn n aber doch scharf ausgesproch ri war; jedoch beide gemengt i

Krystallisation beider Salze en Farben ganzlich mit den üb ereinstimmend waren, so kom

ich nichts anderes vermuthen, als dass die Kleesaure dem chron sauren Calciumoxyd nur einen Antheil der Basis entzugen hab könne, und dass somit die nach Hrn. Prof. Mainhour dargestellte Chromsäure sapres chromsaures Calciumoxyd se welches durch die Krystallisation gerade so wie alle ubrig auflöslichen chromsauren Salze in ein saures, und ein basisch Salz und Chromoxydulhydrat zerfalle.

Ich erklärte somit das morgeprothe Salz für saures, de gelbe aber für basisch chromsaures Calciumoxyd, und nahm neine Freiheit, diese heiden Salze der im Jahre 1832 hier und Nesenden Versammlung deutscher Naturforscher und Aezum so mehr zur Prüfung vorzulegen, als bis dahin die Eistenz des sauren ehromsauren Calciumoxyds noch unbekant

Da, wie ich oben erwähnte, die beiden Salze nicht menter einander krystallisist, sondern auch mechanisch mit Chromoxydulhydrat verunreinigt waren, so auchte ich sie nun durb wiederholtes Umkrystallisiren von einander zu trennen und iso

list darzystellen; ich wendste alter vergebens alle mis bekanne ten Appläsmittel ap, und presste galetat das Wasser als das heute hieru gasignete Ausens erkennen. Durch oft tviederholles Auflösen und freiwilliges Abdampfon gelang en mir endlich diese beiden habe so ziemlich gu reinigen; doch absolut. frei von jeder fremden Beimischung wer ich sie nicht im Stande zu erhalten, weil beide Salze während der Krystallisation sich stets num Theil wieder zersetzen; und zwar entsteht in der Auffäsung des sauren Salzes fact ununterbrechen: das basinche Sales nehet der, weiter unten angeführten, olivengrünen Effleresconz, and sie Ansierung des gelben Salzes efferescirt se unt gemein, viel Chromezydulhydrat in, olivengrünen, meosiihalichen Veraweigungspaumit rothen Endspitzen, dans es ein wahres Vergnügen ist, diese Auswitterung im fenchten Zustande zu betrachten. Indessen erhielt ich dennoch durch mühsames Auswichen eierelpe, kleine Kryställchen beider Salze, aber in nur geringer Menge, dass, ich keine Analyse derselben zu unternehmen im Stauda lin, and mich bloss darauf beschränken muss, einige Eigenschaften dieser beiden Körper anzugeben.

a) Das gelbe Sals.

Dieses Salz ist schon im kalten Wasser ungemein leicht mit geidgelber Farbe *) auflüslich, rengirt alkalisch, besitzt sehr wenig Geschmack, und wird durch Zusatz von kleesstirem Kaliumoxyd weiss getrübt, welcher Niederschlag sich ganz wie kleestures Calciumoxyd verhält.

Der freiwilfigen Verdampfting überlassen, krystäffisirt es Easserst schwierig zu kleinen Andeutlichen büschelförinigen Aggregaten, wird an der Luft feicht trocken, und wandelt sich sehr bald in ein bräunlich weisses Pulver um, ganz von der Farbe des calcinirten Kisenvitriols. Es ist fast geschmackles, und löst sich selbst im kalten Wasser wieder sehr leicht zu einer goldgelben Flüssigkeit auf.

. i) Die morgenrothen Erystalte.

Diese Substanz krystallisirt in morgenrothen, deutlich ausgesprochenen Eruppen von Bseitigen Tafeln, deren Krystallform

^{*)} Unter Rücklassung eines weisslichen Niederschlages.

wegen ihrer Klehsheit nicht bestimmt werden konnte, welche jedoch die grösste Achtsichkeit mit den Krystallen der salvannen Baryumoxyds au besitzen scheinen. Der Geschmack derselben ist schwach säuerlich, dabei kühlend und dem Salpeter ähnlich, es löst sich susserst leicht in kalten Wasser mit vethgelber Parbe auf, und reagirt stark sauer.

In einer unten zugeschmolzenen Glasröhre erhitzt, entweich etwas Feuchtigkeit, das Salz beginnt ruhig zu schmelzen und gesteht zu einer braunen Masse, die sich in siedendem Wasser mit Rücklassung eines ollvengrünen Pulvers (Chromoxydulbydrat?) zu einer goldgelben Flüssigkeit auflöset, die noch inmer stark sauer reagirt. Die Auflösung des ungeglühten Salzes giebt weder mit kleesaurem Kaliumoxyd, noch mit basisch-cerbonsaurem Ammoniak selbst nach 24 Stunden die geringste Trübung.

Wegen diesen letztern zu meinem Erstaunen hervorgegengenen Reaktionen bin ich daher gezwungen, die den rethen Krystallen bereits beigelegte Benennung als saures chromeaures Calciumoxyd hiermit öffentlich zu reklamiren und offenherzig zu gestehen: dass ich mir die Zusammensetzung dieses Körpers nicht zu erklären im Stande bin. Denn da nach Hrn. M, Rose *) die Chromsäure sich in einer geringen Menge Wasser zu einer dunkelbraunen, die von mir erzeugten Krystalle aber zu einer rothgelhen Flüssigkeit auslösen, überdiess diese Saure sich nech seiner Angabe in Alkohol leicht auflöset, was mit diesen rothen Krystallen nicht der Fall ist, so kann ich selbe um so weniger für reine Chromsäure halten, als die von mir dargestellte Substanz in einem kleinen Platistiegel stark roth geglübt wohl grünes Chromogydul absetzt, aber mit der früher erwähnten braunen Masse bedeckt bleibt, welche letztere sich wieder leicht in Wasser mit gelber Farbe auflöst.

Ich hahe im vergangenen Herbste den Hrn. Prof. H. Rose bei seinem Hiersein etwas von diesen rothen Knystallen übergeben, und das chemische Publikum darf hoffen, durch diesen ausgezeichneten Chemiker Aufschluss über die Natur derselben zu erhalten.

^{*)} Desgen Handbuch der analytischen Chemie 3, Auf. S. 274.

Teber Darstellung der Mangansäure.

West

Dr. J. R. Jess.

von Fromherz angegebenen Methode, indem ich petersauren Baryt mit i Thi. Manganhyperoxyd innig in einen githenden Tiegel eintrug. Das Pulver fing in zu schmelzen, floss später unter Entwicklung von eren Dämpfen wie Wasser und trocknete endlich zu ern Masse ein, die erkaltet blasig und grünlichgelb wurde ganz fein zerrieben mit 25 Thi. Wasser zum Pelver geschlemmt und durch die auhaltend beseigkeit während einer Stunde Kohlensäure geleitet. Erschlag veränderte sich jedoch nicht im Geringsten, ehielt stets seine ursprüngliche Farbe.

abgesetzte Flüssigkeit wurde filtrirt, und das wasserat zur Hälfte eingekocht, wobei es sich etwas trübte.
Erkalten wurde die Flüssigkeit abermals fikrirt und
der Untersuchung, dass sie nicht im geringsten sauer
mit Schwefelsäure sehr wenig getrübt wurde, und
hmacklos war.

weiches von den beiden Ingredienzien in grösserer zuwenden sel, schmolz ich zwei neue Mischungen, eine, welche ich Anennen will, aus gleichen Theisensaurem Baryumoxyd und Manganhyperoxyd, die andie durch B bezeichnet werden soll, aus 3 Theilen rem Baryumoxyd und 1 Theil Manganhyperoxyd be-

Mischungen wurden in bedeckten Tiegeln 1/2 Stunde geglüht. A verpusste gar nicht und war auch nicht en, sondern stellte nach dem Erkalten eine grünlicht-Masse dar. B sprühte dagegen sehr stark, stieg empor, siel später, schmolz sehr gut, war nach dem apfelgrün, porös, folglich leicht zerreiblich, und liedem es sein zerrieben wurde, ein Pulver von pracht-omgrüner Farbe.

rurde befeuchtet äusgerst fein abgerieben, in 95 Thei-

len Wasser stopendirt, und in these Flüssigkeit Carbonisture geleitet, und zwar durch mehr als 2 Stunden unter stetem Umrühren. Das Pulver veränderte sehr bald seine Farbe und wurd nach und nach grünlichbraun, die Flüssigkeit aber rüthete sie in eben dem Maasse immer mehr und mehr, und besass nach er folgter Ruhe eine herrliche dunkelblaue Farbe, welche an de Kanten schön roth-violett erschien; sie wurde dekantirt, flitrit, eine Stunde gekocht, erkaltet und durch Filtration von dem abgesetzten Manganhyperoxyd getrennt. Die Flüssigke röthete das Lakmuspapier erst schwach und bleichte es dan mit verdüunter Schweselsäure entstand gar keine Trübun also ein Beweis, dass kein Baryumoxyd in der Flüssigkeit en halten war.

Die ausgeschiedene Säure, welche eine orseille-blaue Far von ungemeiner Schönheit und Pracht besass, wurde äusser vorsichtig concentrirt, wobei sich demungeachtet wieder Maganhyperoxyd absetzte, durch Asbestpapier filtrirt und einem vollgefüllten Fläschchen aufbewahrt. Die Flüssigk trübte sich zwar nach einigen Tagen, und setzte ein ret Pulver von der Farbe der Cochenille ab, jedoch bis jetzt (Ist bereits, nach 9 Monaten) kann ich noch keine Spur ein Krystallisation an dieser Säure bemerken.

7) Ueber das Filtriren teicht zersetzbar Körper,

von

Dr. J. R. Joss.

Um Substanzen zu filtriren, welche in Berührung mit ganischen Stoffen sich so ausserordentlich leicht oxydiren, z. B. Chromsäure, Mangansäure oder manche Jodpräparate, diene ich mich schon seit vielen Jahren mit dem glücklich Erfolge eines Filters von Asbestpapier. Das gebrauchte reinige ich von flüchtigen Substanzen durch Glühen, von feitbeständigen aber durch verdünnte Säuren. Bei etwas größen Quantitäten der zu filtrirenden Flüssigkeit wende ich einen Griechter an, dessen Oeffnung ich durch einige grüssere Gi

rieuwhiteese med dann mit einer diehfen Lege von : Anhent beducke.

8) Brünirung der Gewehrläufe.

n empliehlt hiezu eine Auflösung von 1 Thl. Kup ı 4 Theilen destillirten Wasser mit 🫂 ciscobalti, lather als weniger angreifend und dauerhaft. , len Lauf mittelst eines Schwammes, lässt ihn trock Stellen, welche unverändert bleiben, zu berügksichtt nigen Stunden benetzt man den ockergelben Lauf indem man das aufgeweichte Oxyd über den gu theilt und stelk diesen abermals zum Trocksen an ind ann noch einige unveränderte Stellen sichtber le sich durch Wiederholung des letztern Verfalt ydiren, so betupft man sie mit obiger Reize and ch dem Trocknen das gebildete Oxyd mit Wasser. gauze. Lauf mit Ocker überzogen, so wäscht, man ser, wodurch das überflüssige Oxyd abgespült v und reibt ihn mit Fliesspapier ab, glättet dann arten Holze und überzieht ihn mit einer Laga e gekochtem Oel. Nach dem Trocknen desselben Politur auf. Gemeinnützige Preussische Handels zeitung 1834. No. 3.

thode zur Prüfung der käuflichen B glätle.

Ledoyen schlägt folgendes Verfahren zur Prülichen Bleiglätte statt des gewöhnlichen von Bouterd vor, indem durch dasselbe Spuren von Eisen entdeckt werden können, welche der Untersuchung vöhnlichen Wege entgehen. Das Verfahren bestem: Man reibt 2 Grammen feingepulverte Bleigerammen Schwefelsäure, die man mit den 11 bis 1 es Gewichts verdünnt hat, zusammen, und läss de lang unter öfterem Umrühren darauf wirken.

Hr. Ledeyen hat die englische, fransösische und deutsche Glätte genau untersucht und dieser Probe naterworfes.

Alle englische Glättsorten lieferten eine Flüssigkeit, in welcher das Kaliumeisenscyanür einen lebhaft blauen Niederschlag gab es fand sich aber kein Kupfer darin. Die deutsche Glätte zeigte einen veränderlichen Kupfer- und Eisengehalt, die von mattem Anschen enthielt im allgemeinen das meiste Kupfer. Wenn mat der Probflüssigkeit das Kaliumeisenscyanür zusetzt, geht sie swerst in Kastanienbraun und dann in Blau über, und dies geschieht um so schneller, je mehr die Glätte Eisen enthält die Intensität jeder Farbe hängt übrigens von der Menge de fremden Metalle ab.

Die französische Glätte unterscheidet sich von der deutschen nur wenig, doch sind die Blättchen derselben meist kleiner und glänzender und scheinen weniger Kupfer zu enthalten
Eine Glättesorte von Clichy-la-Garenne zeigte sich sogar de
besten englischen Glätte gleich.

Durch diese Methode lässt sich nun zwar, wie die Herre Charlard und Pelouze bemerken, die Gegenwart kleim Mengen von Bisen und Kupfer in der Glätte nachweisen, welche fast immer in der Glätte enthalten sind, es ist jedoch un möglich, dieselben quantitativ zu bestimmen, was in den meisten Fällen von grösserer Wichtigkeit ist, als die blosse Nach weisung des Vorhandenseins derselben.

Journ. d. pharm. Janvier 1834.

eber Brom und Jod.

T.

Zur Geschichte des Broms,

VOR

.Dr. J. R. Jess,

enten der speciellen technischen Chemie am k. k. polytechnischen Institute in Wien.

, laut meinem Tagebuche, am 3. Januar 1826 agarischem grauen Steinsalz und 8 Pfd. 11½ er rauchender Schwefelsäure, durch 6 Pfd. Wa Salzsäure bereitete, bemerkte ich zu meinem grunen eine Erscheinung, welche mir noch niemals, seit 28 Jahren mehrere hundert Zeutner dieser Statte, vorgekommen war *).

Vorschlagwasser der ersten, an den Ballon und sslasche angereiheten, Woulf'schen Flasche wurde nend der Absorbtion des salzsauren Gases dunkelg or sich diese Färbung bald, und die Flüssigkeit wasserklaf; aber die Färbung theilte sich nun der da Flasche mit, verschwand aber auch aus dieser selfestirte sich endlich in der vierten Flasche (die Sic

dem dieser Aufsatz schön lange geschrieben war, fai Tagebuche am 18. Februar 1824 bei Gelegenheit dem Malzsäure eine Anmerkung von folgendem Inhalte den der Woulfschen Flaschen wurden während der danz roth von Seien!, welche Röthung aber hei feestillation wieder verschwand. Also schon damals si und ich bin vollkommen fiberkeugt, dass auch andere sen Körper bei solchen Gelegenheiten schon frühe

heitsstasche mitgerechnet), deren Vorschlagwasser am Ende so rothgelb wurde, wie frisches, durch unmittelbare Zusammensetzung bereitetes Königswasser.

Da sich überdiess nach vollbrachter Operation im Retortengewölbe ein Auflug befand, welcher röthlich und gegeh den Hals zu gelb war, so konnte ich keine andere Vermuthung hegen, als dass sowohl dieser Sublimat, wie auch die rothe Färbung der Säure von dem in der Schwefelsäure enthaltenen Selen herrühren müsse; nur kam mir der Umstand sonderhat vor: dass die gefärbte Salzsäure ganz klar war, keineswege die rothe Nüancirung des Selens, sondern eine der salpetrigen Säure täuschend ähnliche Farbe zeigte, und dass diese Flüssigkeit, selbst nach einem Zeitraume von fünfzehn Monaten, noch immer ihre intensive Farbe besass und keine Spur von rothem Selen abgesetzt hatte.

Am 19. April 1827 bereitete ich abermals ganz auf dieselhe Weise, und aus demselben Material verdünnte Salzsäure; mit wurde diessmal statt brauner rauchender, weisse Schwefelsäure angewendet. Ich bemerkte sehr bald zu meinem innigsten Vergnügen die abermalige gelbe Fürbung des Vorschlagwassen der zweiten Woulfschen Flasche, wobei der über der Flüssigkeit gebliebene Raum derselben ganz mit rothen Dämple erfüllt wurde, welche vom salpetersauren Gase nicht zu unterscheiden waren.

Nach Verlauf einer halben Stunde, als diese Flasche durch die Absorbtion des salzsauren Gases sehr erwärmt wurde, entfärbte sich die Flüssigkeit fast gänzlich; dagegen aber fing da Vorschlag wasser der nachfolgenden Flasche an gelb zu werden, ohne dass jedoch rothe Dämpfe sichtbar geworden wären Da mit dieser Flasche noch eine dritte zur vollkommenen Absorbtion des entweichenden salzsauren Gases verbunden war so lutirte ich nun schnell an letztere noch eine vierte kleinere Flasche an, in welcher ich eine schwache Auflösung von basisch carbonsaurem Sodiumoxyd vorschlug, um diese flüchtige Substanz, deren Natur ich nun aus der Entdeckung Balard's fast mit Sicherheit erschliessen konnte, falls sie etwa bis in die vierte Flasche gelangen sollte, zu fixiren.

Meine Vorsicht war aber unnöthig; denn die Flüssigkeit

Jose über Brem und Jed

itea Flasche blick permanent gelb, und scho Flasche fand fast gar keine Färhung mehr statt ch vollendeter Operation war das angesammelt Ballon stark braun, das Sperrwasser der Sie schwach gelb; die Säure in der darauf folge uche, welche sich beim Aufange der Cheratic batte, fast wasserklar, und die Flüssigkeit Flanche, wie schon früher bemerkt wurde,

ich mit vollem Rechte vermuthen konnte, das tdeckte Brom bei diesen Arbeiten gesehen und en; so war meine natürliche Schlussfolge: da irper im Steinsalze enthalten gewesen, und we ichtigkeit bei der Destillation in die Vorschi காழுவ என்ற நடிக்கை.

in schnlichster Wunsch war nun, das Brom at ungen isolict darzustellen, und ich unternahm icht folgende wenige Versuche, zu deren Au h aber der, im Jahre 1826 erhaltenen Flüssi weil ich aus der schwächern Farbe der zulet äure mit Recht vermutbete, dass in dem, zut e angewendeten, Steinsalze der Bromgehalt her gewesen sein müsse als in dem im Jah hten.

Brater Versuck

n Theil der rothen Salzaäure wurde kalt und a mit reinem basisch-carbonsaurem Sodiumoxyd urch die vollkommen neutrale und fast ungefär vurde oxydirt salzsaures Gas (Chlorgas) durc dadurch stark gelb gefärbte Flüssigkeit dann mi geschüttelt, welcher ihr die Farbe grösstenthe olikommen entzog; denn die Salzlauge wurde ung nicht wasserklar, sondern behielt eine be Farbung. Sie wurde durch mehrere Me gen Verdunstung überlassen, und lieferte mehr ieuen von Kochsalz; die zuletzt davon getres war gelblich, roch stark nach Salzsäure o reagirte sehr sauer. 9 *

Die Lauge wurde nun neuerdings genau neuträlisitt, und bei gelinder Hitze abgedampst; nach einigen Tagen wurde sie grünlich, hatte an der Oberstäche ein Häutchen wie Kalkwasser, und ein grünlichtes Sediment abgesetzt, ganz dem carbonsauren Nickeloxydhydrat ähnlich.

Die filtrirte Flüssigkeit lieferte nun durch fortgesetztes Abdampfen blassgrüne gefärbte Krystalle, welche, vorläufig untersucht, weder einen Metall- noch Brom-Gehalt zeigten*).

Der oben erwähnte gelb gefärbte Aether wurde durch Kaliumoxydlauge entfärbt; aber das dadurch erhaltene Salz gab, mit Manganhyperoxyd und concentrirter Schweselsäure erhitzt, keine Spur von Bromdämpsen.

Zweiter Versuch.

Da sich bei dem vorigen Versuche das Brom wahrscheinlich init der Carbonsäure verstüchtiget hatte, so wurde bei diesem zweiten ein Theil der rothen Salzsäure durch Hitze in eine
Auslösung von basisch-carbonsaurem Sodiumoxyd geleitet; die
noch alkalisch reagirende Flüssigkeit mit verdünnter reiner Salzsäure vollkommen neutralisirt, und dann wie früher mit oxydirt
salzsaurem Gas und Aether behandelt. Aber auch bei diesem
Versuche schien sich das Brom mit der Carbonsäure verstüchtigt
zu haben; denn ich sand auch in dieser Salzlauge keine Sput
von Brom.

Dritter Versuch.

Dieser wurde ganz wie der vonhergehende ausgeführt jedoch mit der Abänderung, dass zur Absorbtion der mit Brom geschwängerten salzsauren Dämpfe Sodiumoxydlauge vorgeschlagen wurde.

Dieses Versahren führte mich zum erwünschten Ziel; dem die mit oxydirt salzsaurem Gas behandelte Salzauslösung wurd intensiv roth, der damit geschüttelte Aether färbte sich hya-

*) Die Analyse dieses Salzes konnte ich bis jetzt noch nicht vor nehmen, ich werde sie aber nachträglich liefern. Vorläufig muss ich bemerken, dass ich schon vor einigen Jahren selenige Säure, und na mentlich erst vor kurzem schwefelsaures Lithiumoxyd erzeugte, welch beide eben die grünliche Färbung besitzen, wie das oben erwähnte Kochsalz, ohne die geringtse Reaction auf Metalle zu zeigen.

Joss über Jodwasserstoffsaure etc.

oth, and lieferte, mit Kaliumoxyd versetzt use, welche nicht nur deutlich ausgesprock romkalium und bromsaurem Kaliumoxyd . uich, mit Manganbyperoxyd und concentriri erhitet, häufige Dämpfe von Brom entwicke Her meiner Bemühungen ungenchtet konnte 🌬 derselben Art mehr ausfindig machen, 1 en hatte; denn alle Versuche, welche ich Proben desselben unternahm, waren ohne I Venigatena schmeichle ich mir, durch diese enheit des Broms in manchen Arten von zu haben, und fordere schliesslich alle Che ichst auf, diese von mir neu entdeckte F ..eiper, besondern Aufmerksamkeit um so m als der verewigte Hermbstädt bei seine kein Brom im Küchensalze aufünden konnts

П.

ber eine neue Melhode Jodwasse säure zu bereilen,

von

Dr. J. R. Joss.

nter allen Methoden, diese Säure zu bereiten, n practischen Gebrauch am geeignetsten, bei bgeriebenes Jod in Wasser vertheilt, und s es Schwefelhydrogen durch die Flüssigke bis alles Jod in Jodwasserstoffsäure umger

ine Verbesserung dieser Methode besteht ie schon mit Schwefelhydrogen geschwäng uf fein zertheiltes Jod in einen Mörser gigut abreibt; wodurch jodhaltige Hydriodsie man nun neuerdings der Einwirkung dieses unterwirft. Wird dieses Verfahren

Operation ununterbrochen wiederholt, so geht die Bildung der Johnsserstoffsäure ungemein rasch von statten; man muss jedoch eingestehen: dass dieses Reiben die physische Kraft des Arbeiters sehr in Anspruch nimmt, well sich die Masse zusammenbalit und nur durch starkes Drücken die Einwirkung befördert werden kann. Ueberdiess verliert man, es möge nun die ältere oder die neuere Methode angewendet werden, bei dieser Verfahrungsart immer einen Theil des Jods, welches mit dem, durch die Zersetzung des Schwefelhydrogens ausgeschiedenen, Schwefel in Verbindung tritt, und sich als Jodschwefel theils am Boden des Gefässes, theils an der Oberfäche der Flüssigkeit ansammelt.

Ich habe, um die Arbeit abzukürzen, eine andere Methode, diese Säure zu erzeugen, versucht, und sie lieferte mir ein so gelungenes Resultat, dass ich dieselbe seit dieser Zeit fortwährend mit vielem Vortheite benutze. Sie besteht in Folgendem.

Ich übergiesse fein vertheiltes käusliches Jod in einem hehen Cylinderglase, oder noch besser in einer Flasche, mit Wasser, und setze nun unter starkem Rühren oder hestigem Umschütteln so lange sein granulirtes, oder geseiltes metallisches Blei hinzu, bis aller Geruch nach Jod verschwunden, und die Flüssigkeit wasserklar geworden ist.

Durch diese Flüssigkeit lasse ich nun unter öfterem Umrühren so lange Schwefelhydregengas strömen, bis alles entstandene Jodblei zerlegt ist, dekantire die schnell sich klärende Flüssigkeit in einen bereits vorgerichteten Destillirapparat, und concentrire die Säure bei gelinder Hitze, während ununterbrochen
Hydrogengas durch den Apparat geleitet wird. Dass das Granuliren des Bleies nicht in mit Kreide ausgeschmierten Büchsen, sondern in reinen Trögen geschehen müsse, versteht sich
übrigens von selbst, weil sonst die Säure mit Jodcalcium verunreinigt würde.

Was endlich die Quantität des hinzuzufügenden Bleies anbelangt, so lässt sich diese nicht ganz genau bestimmen, weil
die ungleiche Verkleinerung dieses Metalles, besonders in dem
Zustande der Feilspäne, die Einwirkung beider Substanzen gar
sehr beeinträchtiget. Uebrigens habe ich das Verhältniss von
60 Theilen Blei zu 40 Theilen Jod für das beste befunden: selten jedoch bediente ich mich bei dieser Operation der Wage

s Chwichtes, weit het dem Umstande, dass ein Uche des obnehin so webliebles Bibles zur vellkommen der Hydrojeilnitäre äusseret nützlich einwirket, jo ko Abwägung ganz unnöthig und überlüssig wird. 🖰 our der Apparatischriftlatwicklung sies Abiowefelbyer s bereits vorgerichtet htt, so kaum mahubinnen ein Stando diese tiluzo im verdünniau Znitniido in gross ion ofmongen. . ha 4

Щ,

t

Ueber krystailisirtes Jod,

von von Dr. J. R. Joss.

u das Jod eine sehr grome Fähigkeit zur Krystallis itro, let eine bekanpte Thetsache; donn man bemei sugensichmete Rigenschaft nicht allein bei jeder Sub lesselben, soudegn man findet angar in mehreren Lab diesen merkwärdigen Körper in ansgeneichnet der odoch nur kleinen außenhlimirien Krystallen aufhowak rch einen Zufall, glückte es mit schon vor melita. bron, das Jod in Hogewähnlich gramen und nebrech rechenen Knystallen zu erhalten, weiche ich im Hech lessenen Jahres, der "chemischen Section der deutsch wher and Auxie is Wien verzulegen die Ehre bei Entstehung dieset ungewähnlichen Krystalle ist an i, als date ich nicht darüber einige Worte sagen sei s de deduch der Weg zur Gewinnung derschen ird.

teh mich nämlich im Jahre 1822 mit einer chemise chung des Jods beschäftigte, bereitete ich mir eine gr Jodwasserstoffsaure, welche ich in einer nicht verschlessenen Flasche (was ich jedoch erst nach terkte) aufbowahrte, wobei Letztere durch die 4 iung der Säure pach einiger Zeit mit dieser 1 sur halb gefüllt blieb.

138 Joss über die Auflöslichkeit des Jodbleies

mit Wasser bis zum Kochen erhitzt, die Flüssigkeit abgies und erkalten lässt. Filtritt man dann eine solche Flüssigke so belegt sich die ganze innere Fläche des Filtrums dergesta mit diesen Krystallen, dass sie nach dem Trocknen ganz w mit Gold überzogen aussieht.

Die Krystallform ist eine sechsseitige Tafel, genau von derselben Gestalt wie beim Chlorbaryum.

Ich glaubte, dass diese Krystalle vielleicht für die Mahler kunst eine Anwendung sinden könpten, und liess damit eine Versuch anstellen, allein ohne Erfolg; denn durch das Abreibe mit einem Verdickungsmittel verlieren diese Krystalle ihre gold glänzende Farbe, welche mithin nur durch das reslektirte Lick entstehen muss, was der Umstand noch mehr bestätigt, das diese Krystalle unter einem Mikroskop ganz durchsichtig un fast wasserklar erscheinen.

Alkalimetalfe.

L

er die Barstellung des Lithiumowys

von

Dr. J. R. Joss,

on der speciellen technischen Chestie am k. k. polytechs. tate in Wien.

4

von statten geht, ist wohl jedem praktischen not; well die Eigenschaften dieses Oxydes selleit des Präparates, und eben so auch auf die Astörend einwirken. Zudem kommen die little lien nicht gar bäufig in der Natur vor, und ihre Auften nicht gar bäufig in der Natur vor, und ihre Auften salpetersaures oder carbonsaures Baryumoxyd keso viele Hindernisse in den Weg, dass die Darstellungen dieses seltenen alkalischen Körpers so lau Wunsch bleiben wird, als es nicht gelingen wirdes Lithiumoxydes auf andern Wegen und woelligen zu können.

ten diese letztern Bedingungen aber auch erreich hat man noch immer mit einem Uebel bei dies kämpfen, welches aus der früher erwähnten es Lithiumoxydes entspringt, auf mehrere Metalle einzuwirken, wodurch man in der Wahl der 2 uchen tauglichen Gefässe in grosse Verlegenheit in Chemiker stehen nämlich zu dieser Absicht bei Tiegel und Pfannen aus Silber oder Platin 2 ider aber werden, wie die Erfahrung fehrt, beit iserst stark vom Lithiumoxyd in der Ghühhitze und machen souit, abgesehen von der Verture duktes, die Darstellung desseiben in etwas 1

Quantitäten schon dadurch beschwerlich, weil man einerseit Gefässe aus diesen kostbaren Metallen nicht gern der scheftigen Einwirkung und Abnützung aussetzt, andrerseits selb auch in einem Laboratorium äusserst selten in einer solche Grösse vorgefunden werden, um bedeutendere Mengen der Rede stehenden Fossilien auf einmal darin behandeln zu könne

Ein einziger Weg bleibt daher übrig, um jenen Schwirigkeiten auszuweichen, und dieser besteht in der Außschlie sung lithionhaltiger. Mineralien durch concentrirte Schwelsäure. Allein nicht alle lassen sich bekanntlich auf diese Wezersetzen, sondern nur wenige, und unter diesen nimmt weder in den österreichischen Provinzen so häufig vorkomme Lepidolith den ersten Rang ein, aus welchem Grunde er aus wortheilhastesten zur Gewinnung des Lithiumoxydes vwendet werden kann.

- Da mir die Darstellung einer grössern Menge basis carbonsauren Lithiumoxydes zur Erzeugung der übrigen thiumoxydverhindungen sehr wünschenswerth war, so beschiche eine anschnliche Menge Lepidoliths dazu in Arbeit zug man, und wählte die sehr bedeutende Quantität von 25 ös reichischen Prunden des in Mähren häufig vorkommer Fossils.
- Joh liess ihn natürlich zuerst schlemmen, trocknen wollte pun, guten Maths zur Arbeit schreiten. Allein se bei dem Beginnen derschen, stiess ich auf grosse Schreiten: denn ich war in der Wahl der Geräthe verlegen so grosse Massen mit concentrirter Schwefelsäure zu behme. Gläserne Betorten konnte ich auf keine Weise dazu wenden; weil mir aus frühern Erfahrungen bekannt war, selbe beim fortgesetzten Glühen, um die überschüssige Scheinster zu verjagen, entweder zerspringen, oder gar selzen; auch war, mir die gegen 50 Pfd, schwere Masse zen; auch war, mir die gegen 50 Pfd, schwere Masse zen; auch war, mir die gegen 50 Pfd, schwere Masse zu bewerkstelligen.

Metallene Gefässe waren gar nicht zu gebrauchen; einir daher nichts übrig, als mir kapellenähnliche Schale feuerfestem Thon machen zu lassen, sie dann noch von mit Kapselthon zu beschlagen, und die Aussehliessung de pidoliths in selben zu versuchen.

über Lithian

Fernach entograch melana Kemantiniyay yir leachne durch vicemalize the accordancy a Manne mer atunturgen Trade cabata, ganga Coffice the germant known your want the time and commission which the state of t n der generalenden Karpelon softwarenige 🕝 etal metat. Well att Martine an Surphisch ; the military property designation and and and many restricted to the color of the color the later Balance is not the proper while while والمرافيد الأحيين فيلط المستحد المتحالين المتحال المتحال المتحال المتحال e er Pau om sucressor en si som an TO THE ME BY BOOK OF SHATON the first from the size of the second E 177 3 HT 2 HAS THE RESIDEN Bearing the Tell morning of the The second of the second 大型 (基本) まって (Alexa) Aff (Alexa) Supersylvation المراز المركان ومن المعقبين كيام أأراك الكارك the contract of the second contract of لماحين المها الرحان فطا المماليين سين The state of the state of the state of ساحات معاشمات مساعات and the contract that is a second A 2017 OF TO A 444 A and the second of the second o and the second second second والمراز المراجون فيتحد المهيمينين المراز • • ماسا كسيا العطاب . . . and the second s

vermeiditch wird, wie uit dieten ein einziges Mal im Verlaust dieser Arbeit widersubr.

Diese Masse von Flüssigkeit (denn sie betrag über 100 Minas) wurde nun durch Abdampfung concentrirt *), xul Grochenheit gebracht, wieder in Wasser aufgelüst und mit Ammoniak bis zum Ueberschusse versetzt. Der voluminöse Niederschlag war bleudend weiss, wodurch die Abwesenheit von Kisenoxyd im angewendeten Lepidolith erwiesen war; er wurde durch Filtriren von der Flüssigkeit getrennt und so lange mit Wasselnungesüsst, bis dasselbe geschmacklos ablief.

Die beim Filtriren zuerst erhaltene Flüssigkeit, so wie all Absüsswässer des Alumniumoxydhydrates wurden vereinigt durch Abdampfen concentrirt, und diese Salzlauge zur vollkommenen Trockenneit gebracht.

Die Salzmasse wurde nun im fein gepülverten Zustand einer Sublimation bei heftiger Glühhitze unterworfen, um da neu erzeugte schwefelsaure Ammoniak zu trennen. Nach vollbrachter Operation wurden die gläsernen Kolben zerschlage die ausserordentlich gut geschmolzenen Salzkuchen, welch durchscheinend und weiss waren, in einer grossen Menge Wasser aufgelöst, und zu dieser Auslösung so lange essigsaure Bleioxyd (Bleizucker) hinzugefügt, als noch ein weisser Niederschlag von schweselsaurem Bleioxyd entstand.

Zuletzt wurde noch Bleizucker im Ueberschusse hinzuge than, die Pfässigkeit durch Filtriren vom Niederschlage getrenn mit den Absässwässern des schwefelsauren Bleioxydes vom nigt, und durch Schwefelkydregen das im Ueberschusse sagt tetzte Blei entfernt.

Die ganze Flüssigkeit wurde, um die freie Essigsäure is bescifigen, bei gelinder Hitze zur Trockenheit gebracht, die trockene Salzmasse neuerdings in Wasser aufgelöst, und der essigsaures Baritmexyd die noch in grosser Menge vorhande Schwefelsäure ausgefällt. Es ist nämlich das, was Hr. Kralovansky bereits vor mehreren Jahren in seiner Abhandlad über das Lithten Seite 32 anführt, vollkommen pichtig: da

^{• *)} Wobei aus der Flüssigkeit durch Erkalten ein Doppelalaun,
Kali- und Lithionalaun bestehend, in zollgrossen präcktigen Krystalle
anschoss.

niich das schwefelsaure Lichiumexyd (und wahrscheinlich a anderen schwefelsauren Alkalien) durch essignaures l sicht vollkommen zu zerlegen im Stande ist.

bedurfte ser gänsichen Zersetzung der nech vorhauebwefelsauten Saize eine ungemein grosse Menge von rem Bariumstyd, ehe ich das gewünschte Ziel er-

zt wurden schüsslich sümmilische Salzandüsungen aberr Trockenheit gebracht, um das nun isolirte Deppelsalz gsaurem Kaljum – und Lithiamoxyd durch Glühküze in ure Belze zu verwändeln.

er aber war ich zu der Hauptklippe gelangt, an welis feinere Gelingen meines Unternehmens gescheitert
enn ich alcht sehen früher, durch einen gleich zu erlen Umstand, dieser Klippe glücklich auszuweichen gete.

Zehentzung der erhaltenen essignauren Salzmanne (übet beirergend) standen mir zwar newohl silberne als auch Tiegel von sehr bedeutender Grösse zu Gebote, den waren sie, da bekanntlich die zu zersetzende Mann stank aufblicht und ämsserzt leicht äbersteigt, nuch vie und würden somit, da ich mur wenige Lethe de uf einmal hätte darin ausglüben können, die Arbeit seht haben.

h selbst, wenn meine Tiegel sur Aufnahme der gunzt e gross genug gewesen wären, hätte ich das Gläht enverbindungen, wegen der bekannten serstörenden Wil lesselben auf des Piatin, in denselben nicht vornehm

gleicher Uebelstand tritt auch bei Gefässen am Bill wird noch durch die Schwierigkeit vergrössert: d r bei der zu dieser Operation nöthigen Hins i milzt, und das Auslanfen des so seltenen Produ telbaren Polge hat.

ravian, Risen und dergi. ebenfails valcht za di swendber sind, so war ich in der Verlegesbei. bereits so weit verwirts geschrittene Arhel 1 geben, oder das Glüben der Massee im schrift

1.

Quantitaten mit Aufopserung des mir nu Gebote atehenden Platintiegels vornehmen au müssen.

Der am bissigen k. k. polytechnischen Institute angestellte Hr. Prof. Meissner hat bei der ersten Einrichtung beider, an dieser. Lehranstalt bestehender, mit kaiserlicher Munischen ausgestatteter chemischer Laboratorien unter andern auch Schmelztiegel von Kupfer angeschafft, und zwar in der sehr richtiges Voraussetzung: dass sich Substanzen vorfinden könnten, die sich Gefüßen aus diesem Metalle verfertiget, ohne Gefahr eines Verungeinigung, würden behandeln lassen.

Diese Vorsicht wurde jedoch von Vielen für überlüsch und unnöthig gehalten, bis ich mich durch Zufall, eigentlich sher durch Verlegenheit von der richtigen Beurtheilungskraf dieses scharfzinnigen Gelehrten zu überzeugen, und jenen Vorwurf zu entkräftigen, Gelegenheit fand.

Als ich mich nämlich schon vor mehrern Jahren ebenfall mit der Darstellung der Lithionpräparate beschäftigte, bedient ich mich zum Ausglühen des espigsauren Lithiumoxydes eine vorrüthigen Tiegels aus Kupfer; und dieser Versuch entsprac meinen Erwartungen so vollkommen, dass ich die Zersetzen der gegenwärtig in Rede stehenden Salzmasse aus dem Lepi dolith gänzlich auf dieselbe Weise vornahm.

Kupfer verfertigen, brachte die aus essigsaurem Kulium – un Lithiumoxyd bestehende zerflossene Salzmasse in denselben, un trocknete sie zuerst gänzlich ein.

Hierauf stellte ich den Tiegel bedeckt in einen Ofen, um gab ihn mit Kohlen und liess nun denselben so lange glübet bis das ganze wieder flüssig gewordene Salz unter immerwäh rendem Aufblähen vollkommen zersetzt war: und als ein gu geschmolzener Kuchen sich am Boden des Tiegels befand.

Um mich mit völliger Sicherheit, zu überzeugen, oh da Lithionsalz durch längeres Verharren im Tiegel nicht mit Kupfe verunreiniget werden könnte, liess ich das Gefäss eine geraum Zeit ruhig stehen, ohne die Masse aus demselben zu entserner Die eintretenden Ferien und die überhäuften Arbeiten beim Beginnen des neuen Cursus begünstigten noch mehr das Results meiner Forschung; denn als ich endlich die Auslaugung de Carbonate wirklich vornahm, war bereits ein Zeitraum von meh

sis 4-Ministen verkennen. Bei Besichtigung des Tiegels fand ich wwar niche über der Oberfläche der geschmelzenen Salzmasse eine schmele genaliche Salzkruste, welche sich aber sehr leicht Josiesen und hersusnehmen liess ; sie betrug kaum 10 Grane und zeigte sich bei der Untersuchung kapfethaltig.

Joh wusch nun den. Tiegel einigenal mit kalten Wasser aus und löste hermeh durch wiederholten Koeten die: Norbintang van steisch-carbonsaurem Kalium - und Lithtemenyd auf,
bis das Wasser-nicht im geringsten mehr alkalisch rengirte.

Auf dem Filter befind sieh zuletzt eine anschaliche Menge von Kunsterenyt, welches jedech der Salamasse nur mechanisch beigemengt, gewesen war; denn etwas von der alkelischen Bünsigkeit mit einer Sänne neutralisirt, zeigte nicht die gezingste Spur von einer Verunzeinigung mit Kupfer. Die sämmtlichen durch das Ausstüssen erhaltenen alkalischen Flüssigkeiten wurden nun in einem blanken kupfernen Gefüss nach und nach concentrirt und einigemale erkaltet, der Ruhe überlassen, Ich erhielt schon aus diese Weise eine bedeutende Menge von besisch-carban-nurem Lithiumoxyd, welches sich in weissen rundlichen und warzenähnlichen Blättehen am Boden des Gefässes absetzte.

Die davon abgegossenen Mutterlaugen wurden schlüsslich unter stetem Umrühren zur staubigen Trockenheit gebracht, und die endliche Entfernung des Kaliumoxydsalzes durch wiederholtes Schütteln mit kaltem Wasser bewerkstelligt.

Als Nebenumstand bei der Zersetzung der essigsauern Salze im Kupfertiegel muss ich noch eines Phänomens erwähnen, welches ich bei diesem Verfahren stets zu bemerken Gelegenheit fand.

Wenn man nämlich die Umwandlung des essigsauren Lithiumoxydes in einem Tiegel von Silber oder Platin bewerkstelliget, so brennt, wie bekannt, nach eingetretener Verkohlung die Masse mit einer schönen rothen Flamme; diese Erscheinung bemerkte ich jedoch niemals bei dem Glüben im Kupferflegel.

ich hin geneigt, die Ursache davon is dem Umstacke so suchen: dass die innern Wände des Kupferliegels im githenden Amstacke während der Operation das Oxygen der im Gefine aufhaltenen atmosphärischen/Luft dergestalt kommunism. dass die mit Flamme begleitete Verbrennung der kohligen Mannnicht statt fieden kann.

'Uni jostim Vorwurfe zu liegieghen, munit ichnikung ich Wahrheit gemäns gestehen, dass der kupferne zu dieser Arbeit. verwendete Tiegel nicht allein von innen, sandern auch von susself sehr wark oxydirt, und mit einer anschnlichen Kraste von Kupferoxyd bedeckt wird. Diese Krubte Mait aich jedech theils dusch geliede Hammerschläge, theils Ausch Möchen mit veitlüngter Schwefeliäure so vollkammen catstened, dam du: gehrauchte Tiegel, obwohl dünner, wieder das Ansches eines nemen gewinnt. Bei der Derniellung des Lithitenenydes sourden Lepidelith food ich indessen den Kupflettingel mit Boden, so weit nămlich die geschmeléche Salkmasse peichte, shenfidit istatic static angegriffen und votier kleiner Vertiefungen. Ich vermuthe aber, dass diese Minwirkung giffententhelle dans beigemengten Kaliumoxydanize zuzuschreiben ist, weil ich bei der Zersetzung von reihem eszigsstren Lithiumoxpd diese Beschädigung des Tiegels miemals bemerkt hatte.

Aus dieser kurzen Darstellung meiner in Anwending gebrichten Handgriffe gehen somit als Schlüssfolge nachmellende Beiherkungen hervor:

- 1) Die Äufschliessung des Lepidoliths durch concentiité Schwefelsaure kann ohne Beeinträchtigung der weitern Arbeiten in thonernen Gefässen geschehen.
- 2) Das Auslaugen der mit Schwefelsäure behandeken Masse lässt sich, ohne die Verunreinigung mit Kupfer befürchten zu dürsen, in blanken, kupfernen Gefässen bewerkstelligen.
- Bedenken in kupfernen Tiegeln geschehen; denn die vollkommen ausgeglühle Masse ist wohl mechanisch mit Kupferaxydtheilchen verunreiniget, keineswegs aber chemisch mit zelben verbunden.
- 4) Besisch-carbonseures Lithiumexyd verhält sich gegen blankes Kupfer ganz indisserent, und lässt sich demaach, ohne eine Verunreinigung: besüschten zu dürsen, auf nassem wie auf tracknem Wege in hunturnen Gesässen behandeln.

Bollte aber bei dieser Verfahrungsart auch der impferm Tiegel günzlich unbrunchbar werden, so ist dieses nach meisen Ballithalten bei dem so wohlfellen Anschaftungspreise eines solchen Geräthes gar nicht der Rede werth, und ich holle solch.

1

Jose über Kalium

urch die Sekwindunchung dieser Verfelirunginet nung des Chemischen Publikums erworben zu la

· IL

Zur Parziellung des Kaliums,

700

Dr. J. R. Josa, **

For mehrenen Jahren, als ich mit der Analyse 4 beschäftiget war, fand ich beim Verlaufe der Analyse eine Phinomen zu bemerken, welchen ich de Bekanntmachung werth halte, meil est einenstig viel zur leichtern Gewinnung des Kaliums beitra edusseite einer sehnn vor dreitehn Jahren war etwagesprochenen Vermuthung die Bestätigung des Analyses von der entstelligung des Restätigung

Honer mageneighnete Gelehrte aprieht sich mit; Banderseines Handbuches der aligemeisets und ti te, itsi Galegorinit der Auswendung, den Kalleseuts Antechlieseung der Fessilien fleite 48 fölgend diesen Gegenstand aus:

Ab , show dabei, " (hei dam: Glüben der! Randlica ; gribpetrat) .,, wie men bisher geglande hat, 'bles gester zesteich und, während den Hydrogen de Grydation jogen Mataligen 4 , wied; ader, ab vielleicht; wie man mahr en gebieseen. Vetenlandung Ander, daden da er davon geht oder zeulegt wird, auch den ihre uiedrigste "Ontsplationsetzte zurüchtetend, die Matalie abgiebt und sieht gleibbneitig, wirrelt die atmenhärischen "Drygany kommer aufeier: englim lige Reichtrogen labten."

Regions mich angemein, dass ich durch Siefall Erfahtung zu machen Gelegenheit intte, und di Erfahtung zu machen Gelegenheit inte, und di Erfahtung zu machen der einer Hindelt die Verdies achtungsverthen Sobrictstellere..zur: öffentlichen Antiketenneg..zu

Als ich nämlich den geschlemmten Graphit mit der dreifachen Menge Kaliumoxydhydrat im bedeckten Platintiegel
schmelzen liess, bemerkte ich bei jeder Oeffnung desselben, als
die Masse bereits im Feuerflusz war und nur dunkelroth glühte,
kleine und häufige Verpuffungen mit Lichtentwicklung ganz auf
dieselbe Weise, wie das Kalium (aus Kaliumoxydhydrat im Kreise
der Volta'schen Säule ausgeschieden) in Berührung mit der
atmosphärischen Luft verbrennt. So oft ich nun auch die Operation wiederholte, eben so oft traten auch dieselben Erscheinungen ein, aus welchen ich keinen andern Schluss ziehen
konntennts dass ides ides ikaliumoxyd durch Abgute von Sauerstoff
auch die Bestandtheile des Graphits zu Kalium reduzirt werde,
und beim Oeffnen des Tiegels durch den Zutritt der atmosphätheilten Luft unter Lichterscheinung wieder zu Kaliumentyd verliebene.

This limit mich won der Richtigkeit des so eben Geragten zu Aberzeugen, unterwart ich daher eine Mischung: ten Malium-oxydhydrat und Graphit der nämlichen Operation, liess die Masse wist iniMeterfinis kömmen und stelgerte dann die Hitte bis zum walkhemmenbn: Wedanglühen des Tiegels, we ich daha, hauthum derbeiben siehe abgekühlt: hatte, beim Untertauehen des Moutels in: dautilitiem: Witter die Verbrennung des aufwahlungsen Kalliums beobachten konnte.

Bestützt auff diese Erfehrung glaube teh somit, diese die Betrstellung dese Kaliums, durch Anwendung von Grafibit vielJetztellung dese Kaliums, durch Anwendung von Grafibit vielJetzte anmendrientlich arbeichtert werden könnte, weit die Beductine des Kaliumsvogemiss desiner Brahmung sehen bet der
Brahglübhitzes eintrittunge within nebet Brahmung ihn Brahmunterlal huch die es gewähniche Behnfellung des angenhadetenlal huch die es gewähniche Behnfellung des angenhadeten Plintedlaufes vermieden würde.

Mehrere Sohwierigkeiten sind jedoth ingebeiten berückzeichtigen. Die erstenderstellen beständer vielleicht innen, dass
aman den Graphitzischeminnten Zustande anwenden innente, weil
die sonst in demselben enthaltenen kreindartigen Beimbeikungen
-beehst wahrsoheinlich zur Verupreinigung des erweigsen Kaniums beitragen hürsten. Diese Bedenklichkeit briegt jedoch,
weie ich glaube, katne zu grome Nachtheile inerbei, well des

. vi

dens des réducités liables von solitet in die Verlige herabiliten worde.

Ich hahe diese Parstellungsmethede his jetzt noch nicht auszuführen Gelegenheit gehabt; aus dieser Ursache kringe ich dieselbe hiermit zur öffentlichen Kenntniss, und lade alle Kunstgeneusen zu diessfälligen Versuchen ein, um die Anwendharkeit dieser meiner Verfahrungsweise näher zu acforschen.

r organischen und Agricultur-Chen

E.

ige Bemerkungen über das sogenannt ische Wachs und dessen Anwendung Bereitung von Lichtern,

VAD

Dr. J. S. Thommsbonsy in Erfurt.

t einigen Jahren kömmt unter dem Namen japan the eine gelblichweise wachsartige Substanz vor, the Merkunft und Beschaffenheit man noch jetzt in Ung ist. Stammt dieses Wachs aus Japan? ist es ein Pfliet, oder ist es ein aus thierischen Stoffen erzeugtes ba? — das sind noch ungelöste Probleme.

Heer Hefrath Buchner in München gab zuerst die Nachricht, dass dieses Wachs durch den Hand lamerika gebracht werde, bezweifelt aber eben deshalb, : rünglich aus Japan abstamme; er sagt nämlich: "da naante japanische Wachs aus Japan nach Nordamerik het werde, wird wohl von nordamerikanischen Kau geben, und von den europäischen mituater geglaub ist es wahrecheislicher, dass diese wachsartige St lordamerika selbst erzeugt, und auz desbalb mit der Cera japanica getaust werde, un damit den wahre og und die Gewinnungsweise zu verstecken. Ka frag gens noch, ob denn Nordamerika in besonderer Hande ung mit Japan stehe? Erhielten wir dieses Wach Hollandern, so ware der japanische Ursprung wohlsolicher, weil der holländische Sechandel mit Jap rüglichen Verkehr steht. Wir dürfen also mit gasseter] sinlichkeit annehmen, dam, wenn die gedachte wach: Ashelees mirklich ispanischen Uppprungs wäte, A gewiss schon längst von den Holländern zuerst nach Deutschland eingeführt worden wäre."

Das Raisonnement des Hofr. Buchner hat vieles für sich, doch fragt sich immer noch, ob diese Webstanz deuschngeschtet nicht ein Pflanzenwachs aus einem in Nordamerika verkommenden Baume, oder ob es wirklich ein Fettwachs sei?

Herr Landerer (jetzt Hofapotheker des Königs Otto in Griechenland) glaubte darzuthun, dass dieses japanische Wachs ganz identisch mit dem Fettwachs sei; doch befriediget seine Arbeit nicht ganz. Indessen stellte auch Herr Müller in Nürnberg einige vergleichende Versuche mit diesem japanischen Wachs, und mit künstlich erzeugtem Fettwachs, mit Bienenwachs und Stearin-Margarinsäure an, welche Herrn Landerers Meinung begünstigen, ohne jedoch die Sache zur gewissen Entscheidung zu bringen. Man findet diese Verhandlungen in Buchners Repertorium 41r Bd. S. 1—34.

Hettwachs lässt sich auf verschiedene Art aus thierischen Stoffen erzeugen. Die erste Entdeckung dieser Art wurde schon im Jahre 1786 zu Paris auf dem Kirchhofe des unocens gemacht, wo in einem trocknen Erdreiche viele Leichname sehr gedrängt zusammengeschichtet lagen, die nach mehreren Jahren wieder ausgegraben wurden. Späterhin machte man diese Entdeckung an mehreren Orten, wo entweder mehrere Leichen in einem Grabe beisammen lagen, eder wo sick der Kirchhof in der Nähe eines Flusses befand, oder in einer niedrigen, sumpfigen Gegend lag, so dass das Wasser in die Gräber dringen, und die Einwirkung der Luft auf die Leichen abhalten konnte. Hier verwandeln sich die weichern Theile des Leichnams in eine wachsartige Seife. Scheidet man aus derselben durch Säuren die alkalische Base, das Ammoniak, db und reiniget durch Auswaschen mit Wasser und Behandlung mit Alkohol die ausgeschiedene Substanz, so erhält man ein Fettwachs, welches eine fast weisse Farbe besitzt.

Eine ähnliche Metamorphose erleidet auch mageres Fleisch, wenn man es lange in verdünnte Salpetersäure einweicht, ferner auch, wenn man es lange Zeit in ein fliessendes Wasserhängt. Eine Fabrik einer solchen Fettwachserzeugung sell sich in Bristol in England finden, die auf folgende Art beschrieben worden. In der Nähe eines Flusses ist auf einer merasti-

. japaniseko Waelis

ile che Grube anguitzt, die stote mit filmassi
ilt ist. Tudte Thiere jeder Art werden hier
ilt fist. Tudte Thiere jeder Art werden hier
it filmen, dann mit einer Hunbe nus Streb un
kt, und sum Aus- und Kinfines den Wassen
ken. Unter gänntigen Verhältningen wird d
Zeitraume von mehrern Monaton weise, nud i
zu werden, und nach swei Jahren geht die ga
nehn über. Die Thiere werden herungene
Luft getrocknet. In diesem getrockneten Zust
et der üble Geruch. Von einem Pferde mittle

Muskelscisch, in Mossendes Wasser gehingt, ie fette, wachs- oder talgartige Substanz verwand, und durch mehrere Chemiker bestätigt worden; it von der Fabrik zu Bristol gegründstist, steht a wenigstene ist zu vermuthen, dass schon längs den Handel würde gebracht worden sein. Vielleis Etablissement Sahwierigkeiten entgegen, die nie waren. Der Gegenstand ist aber sehr walle Authorksankeit. Welcher Nutzen köpisten Thieren genogen werden, wann sie settwachs verwandelt würden!

bemerken ist es, dans das Fielsch nur, wenn em Wasser befindet, in reines Fettwachs verwar wahrscheinlich keine Ammoniakhildung vor Salze durch das stets ernemerte Wasser auch besitzt dann das erzengte Fettwachs I m Geruch. Wenn hingegen thierische Körper einander geschichtet bei gehemmtem Luftzu einem stehenden Wasser liegen, so erzeugt e, ammoniakalische Fettwachseife, am der mg mit Säuren u. s. w. reines Fettwachs kann.

r Lunderer hatte ein paar Ratten, nachde side aus denselben herausgenommen hatte, is von allen Seiten durchlöchertes Geffus gehr mit Steinen beschwert, in den Fluss gesen und 9 Monaten waren beide Thiere in eine in fance verwaatelt werden, die am Gewichte

cabilité se vist betrug, als die Shiere zewet weigen. Miene cabilitée Pettwache war von geblieber Parke, cinem wechn shulichen Ceruche med sahifgen Combinele. Mit Mille zi nes Dochtes brainte es mit beller Flomme, chus vicien Run toch einen übeln Ceruch zu verbreiten. Es löste sich mu sum Theli in kochendem Alkohol, eben se in kochendem Ashe best. Kalter Aether löste nur einen geringen Theil auf, un bess den andern Theil veilkommen weiss, ungelöst zurück Mit Chlor in Berührung gebracht, bleichte das Fettwachs seh behneft, und wurde durch wiederholte Behandlung weilkemme weiss, doch wurde es etwas spröde.

1ch werde über die Verwandlung ihierischer Subaismze mehrere Versuche nach einem größern Maasstabt anstelle und seiner Zeit das Resultat melden. Es ist mir sehr wahr scheinlich, dass das Muskelfleisch verschiedener Thierasten and Fettwachs geben wird, das mehr oder weniger von einande verschieden ist.

Jetzt kehre ich zu der Substanz zurück, die unter det Namen japanisches Wachs in den Handel gebracht wird; las ben wir solchem einstweilen diesen Namen, bis wir etwas Go wisses Wher seinen Ursprung erfahren. Da vielleicht queh and ter diesem Namen verschiedene Sorten vorkommen, so will id the beschreiben, weiche mir vorliegt. Es ist eine feste gelt ächweisse Musse in mehr oder weniger derben Stücken. Di specifische Gewicht ist 0,98, es schwimmt daher auf dem Was per. Der Geruch ist awar etwas wachsartig, dech mehr einte Gemisch von Wachs und Talg ähnlich, im geschmeizenen 👫 sigen Zustande aber tritt der talgartige Geruch mehr beru Es fühlt sich etwas fettiger an wie das Bienenwachs, ist al doch spröder als dasselbe. In der Wärme wird es erst still schmilzt dann aber bei 380 H. zu einer klaren Flüssigheit, w che nach dem Erkalten ihren vorigen Zustand annimmt. Kanen schmeckt es fast wie ein rancider Talg.

Gewöhnsteher Albehel wirkte in der Kälte wenig dari und löste es beim Sieden unvollständig auf; konhender Albehel wen von 94 bis 96 Prezent (Richter) bewirkte ei vollständige Auslösung, welche nach dem Erkalten zu ein weissen feinkörnigen Masse erstarrte.

Mit ätwonder Natronlauge behandelt, bildete diese Bubsial

kein ammoniakalischer Geruch.

inst nich diese Substanz durch Chlor sehr leicht bleiwurde weisser als das beste gebleichte Bienenwacht lang mir nicht, das Chlor wieder vollständig auszuscheider Schmelzen färbte es sich wieder gelblich. Zu gin breszeit werde ich versuchen, es durch Licht und Luten, wie das Bienenwachs.

ne vogeteente jepankeht Wachs ham die Stelle de suiter Biorettwechen als deschiefel volkemmen auch in Reignichte hervergeht. Um mimich das Verdreurt hampberen Stelle stelkeleitlich ihrer Amveit a. Lepathien, kennen zu hernet, gens ich de von in die dem Lichter; die Bochte waren nimmtlich von gleike han, van: ein und demodiken hammvellenen Gat. Die bereiteten Lichter wurden genau gewogen zeichnet: A) ein Licht aus meinen Hockstelly; B) ein kennen gilligewerdenen Tuly; C) ein Licht aus 7 The patriochen Hischt gregomen; B) ein Licht aus 7 The patriochen Hischt gregomen; B) eins dengielehen at japanischen Mache und 1 Thi. Tuly; F) als Licht aus gegenen.

ed F waren bles durch die Fathe unterschieden, D un mersiek schon etwas dem Talglicht, waren aber det er und läkter. G war sebbn dunchscheinend ut

7 Lichter wurden in einer Reihe in gehöriger En 7 On einander auf eine Tafel gestellt und zwar in eine 7 180 R., in der kein Zug war, und gleichzeitig au 8 auch immer gleichzeitig geputzt. Nachdem sie gebranat hatten, wurden sie ausgelöseltt, und nach 18 auch in der gewogen. Der Gewichtsverhut war for

Von A - 350 Gran

B - 850 -

C - 231 -

D - 808 -

' 15 -- 306 - -

Ven 3" — 454 Gram

- A branunte mit einer hellen, ruhigen Flamme.
- B trube aber ruhige Flamme, und floss.
- C heller wie A, die Flamme sehr ruhig.
- D und E eben so.
- F völlig wie A.
- Sehr helle, aber grosse flatternde Flamme; das Libsechmolz sehr stark, und floss an den Seiten herab.

Um die Lichtstärke zu bestimmen, wegeten Versuche a dem Bumford'schen Photometer angestelle; aber die Result weren unbestimmt, fast schien die Gebetstärke uites Flantigleich. Nach wiederhalten Versuchen glaube ich jedech ih nehmen zu dürfen, dass Ar und F völlig gleich, dass Ander in zu A und F sich wie 1,05: 1 verhält.

Betrachten wir die Consumtion des Brennitells; des verhauten wir folgende Reihe:

GFA and BD und EC.

Moht die geringste Menge, während die Flamme dem Bing wachslichte gleich ist, deshalb ist es gewiss als ein sehr sein bares Material zur Verfertigung der Lichter zu betrachten verdient dem Bienenwachse seines wehlselten Preises wegen zu gezogen zu werden. Ich behalte mir vor, zu einer auf Zeit Versuche über die chemische Constitution des japanhal Wachses mitzutheilen, wenn die Elementar-Analysen wachs- und talgartigen Stoffe erst beendigt sind.

n.

Ueber den eigenlhümlichen Kratzstoff, Apponin, der Rad. Saponariae levanticae

von

Dr. BLEY in Bernburg.

Im 1sten Stücke des 24sten Bandes von Trommsde, neuem Journal der Pharmacie habe ich eine Untersuchung, ägyptischen Seisenwurzel, von Gypsophila Struthium herm

riese Erfohrungen gud tiefe seihet gehe witterspreistendt. Angeben mitgetheilt. [Ann. der Phorum & Wander & Dan-Slapeson ; lich nich, in, Albeitel, son alles Gradpris jeden nimmt dien Anflönlichlight mit des Consentration desselbentabe #40. Theile kochenden Alkahola non 449 läsen, einen Thaif Sapanin auf ; welches stelt desch. Esticitop-sieht; vällig wieden abscheidets, in setusshow Allsohol Met on sick-in allow Verhaltsiesen and in Sa the issues Journallacity on or clear in a commentary ... Ni ena. die Auffählichteit den Seurreins in Allenheit mit den Gan equipping dentification is also had to be a standard and the second of the second doch minneniger. Alkahel noch myggiern anshehenes dicht dienon-that much meiners Erfohmung engle sien, sangabahata Kali, aget "aus Amsustan eigner Augult gräterlin: gebich in ihrenet. does hand. Thette : kackendam Alkehola, son A Theil: Saponia : lisand for That bake such ishing appeared an eller of the control of solutes Alkahola sure 14,746 Generales Staffmathathathe nime. ·· Marian again, nooh :: Mazar ohla ala aMathada, agin salaanastellates a survey of a mist Allachel and police of literal against least of its Minutescripts, and province Distoryal ungravitate distinguanching stantistic patricular patricular sum film and fi antiquenter Blei genticiti der Misslensching word durcheiligdes--thinness mortage, - Addiction magazinecht - filtrit - mod-adigedissatet. In dieser. Moint waste sin mainent storig inn Sublishe att absthati-Mayanin-Larbalten. : Eus Watgleichtung duche siele dienes Mioff, and ider gemeinen finiferanturnel in ploither Wajse, hareitet, musi willing dikerbitutjuhmender. Besteltute sledni genitelten putt dese ellenten Eitell destrickeitelne Filetzeie. Ellet großkein wege feletelsgeit nurwe sehen ist. Let 27 at L in the eventuals on Dated Literal & She in the Nederla and Green Grrevisional hingron with electric transfer with section of a robe was fellowed at the section of His bendie famos feeten Bostandtheile das Splinvedet, dem mittleren Helskörpere rust ides -To be the many a Karahakasay in the large - John Land of the right per the woman . " arch fan a Reference to the control of the phonology of the or in Ha

und dessen allmähliche Verwandlung in Helz näher hetrachtet,

and weak sieht, wie i ibhei dest innent Bheilt der Holzen oft tautend and, mehr dishte granted bloths and december 18 usbildung weiter fortschreitet: so muss man wat die Vermuthung kommen, dass das Verbältniss der feuerfesten Sulisianzen, des Splintes sowohl, als des Holzes der verschiedenen Jahresringe, sehr von einander abweichen werde. Um hierüber einige Aufklärung zu erhalten, untersuchts: ich .von einer, im Wilder gefällten und auf einem sandigen Löhmbeden gewachsehen 60jährigen Eiche, den etwa aus 8 Jahresfingen bestehenden Kern; ferner 8 Jahrringe ihres mittleren Holzkörpers und endlich den Splint dieses Baumes.

a) Fenerfeste Bestandtheile des Kernholnes. andrealization of the State and

100,000 Gewichtstheile des lufttrocknen, zu Asche verbrannten
Holzes bestanden aus: Cotto its and incide, was a complete will enter the complete of the control of th ther mein and en violet introduction in the interpretarion with not me mecht, field i deserbied com i mmo deserbied in ver let. Wohr er nun rüligerden eine Freite de Machanne Manganoxyd, sig selection of the contract of t Andliche Babkister eitheit, nahann dimir arteinengreniger als der Solint be itzt. duche dermann erkan an inzeten denjenigen fanorfesten i en de grafisieleterrigist zur einenigische Con-... O.OORIA eth alle machorature und a stall ash deciative IN Dec of Maloh a la communication & colo mi Sa. 0,270 Gewichtstheil Ger to burn word in i. n. -3 . 195 nov

D Beneifeste Bestandthelle des mittleren Holzkorpers. ार हो। के ले में में में के ले में पान पा Statt gold shead at, an eo 100,000 Gewichtstheile des lufttrocknen, zu Asche verbrannten Holzes bestanden aus:

es de l'entergéeste d'il de commune de les des les des

0,091 erfor when wird meine and desimated and rein. 0,004 Talkerde,

0.003 Manganoxyd,

0,004 Eisenoxyd,

0,005 Kully--

0,041 Natron,

0,084 Sohwefeldiure,

Phosphorsäure und 0,000

0,006 Chlor.

0,311 Gewichtsthl.

Sprengel ü. d. seunitaiten Bestandtheile d. Holzes.

| gyichtethe | ion Kieselerde. | |
|----------------|--|--|
| 1. | Alaunerde, | |
| | Kalkerde, | A for the fine |
| | | |
| ते भरमञ्जू । | Einomoxyd, | Chir the . |
| . क्लिस जिल्हा | Kali, Kali, Kali, | 11 - 11" 1 - 15" 1 - 15 |
| मार्ग स्ट्रा | Schwefelsäure. | To opposite the |
| - | Phosphorsäure und | . Mices e Belleut |
| | Chlor. | |
| i | Appletion of the property of t | Kalkerde, Talkerde, Manginonyd, Kali, Natron, Schwefelsäure, Phosphorsinge und |

Untersuchungen ist ersichtlich, dass die feuerfesten Bestandtheile, vom Kerne aus nach der Rindworm immer mehr zunehmen, wöbei jedech die Schwefelesureugien Ausnahme macht, indem sich dieser in Korne in gröndist Blenge verfindet. Weher es nun rührt, dass der Kern des Moltes weniger feuerfeste Theile, als der zwischen Splint und andliche Helzkörper enthält, während dieser wieden weniger als der Splint besitzt, dürfte darame au erklären sein; signa diejenigen fenerfesten Theile, "wielelse istelt zur chemistiken Constitution der Holzfaser gehören, sondern nur als Abligerungen in den Zwischenräumen der Holzgefässe zu hetrachten sind, von den auf- und niedersteigenden Säften des Baumes allmähha anadypastinati derrastative actions for pastic pastic series Statt gefunden hat, um so ärmer muss auch das Holz an feuer-Tosten Körpern sein. Ob indess auch die reine Holzfaser des Splintes, des mittleren Holzkörpers und des Kernst in dem Gehalte threr feuerfesten Theile, was meisander abweichens, dies zu erforschen wird meine nächste Aufgabe sein.

| 482 196 | - • | • | السور 🌡 |
|---------------------------------|-----|-----|-----------------|
| La Jan Emilia K | | | F |
| 6. 4. 40 a.c. 1. 4 | | • • | · • • |
| Anth-A | | | etar, r |
| Autron, | _ | - | 344.0 |
| , મજારાતી અંતિક જ , જે ક | | | \$ (-1.0) |
| Barry Cogant | | | 6()) (* |
| 3 10 | | | 1, 1.50 |
| | | | 13 13213 |

IV

Ueber die Wirkung des gebrannten Thons als Dängungsmittel,

YOUR

Dr. C. Spanschi in Braunschweig.

Herr B. C. R. Prof. Lampadius, und nach ihm mehrere andere Naturforscher nehmen an, dass die Wirkung, welche der gebrannte Thon als Büngungsmittel zeigt, vorzüglich flarin bestehe, dass durch das Brennen die Silicate des Thons aufgeschlossen würden, dass die Alaunerde derselben dann leichter von der Humussäure des Bodens aufgelöset werde, und nun den Planzen zur Nahrung diene. Sie folgerten, wenn ich nicht üre, das Verhalten der geglüheten Silicate gegen die Nähmuttigere itts Achillebikeitsverhältnissen, nämlich daraus, mits die Mineralsäuren von den geglüheten oder stark erhitzten Silicaten übehr Alaunerde außben, als von den nicht geglüheten. Die folgeiden Versuche werden zeigen, dass die Vermuthung, weltbe Hr. Prof. Lampadius hatte, in der That völlig geglüheter ist.

16h nahm 20,000 Gran scharf getrockneten Thon, theilte me the gleiche Theile und glübete davon 10,000 Gr., während toh die abrigen 10,000 Gr. in ihrer natürlichen Beschaf-Renheit fless. Hierauf pulverte ich sowohl den geglüheten, als 8th micht gegitheten Thon sehr fein, und behandelte in der Warme jeden Theil für sich mit einer gleichen Quantität flüsniger Humussäure. Nachdem beide Flüssigkeiten fitrirt, im Veberschusse mit Salzsähre versetzt, erhitzt, filtrirt, kohlensaures Natron bis zur völligen Neutralisation hinzugesetzt, filtrirt und der Niederschlag geglüht worden war, zeigte es sich, dass de Humussäure vom geglähten Thone 9,006 Gr., vom ungeglithien dagegen nur 0,004 Er. Alaunerde, also 1/8 weniger, aufgelöset hatte. Da nun die Alaunerile zum chemischen Bestande der Pflanzen gehört, manche Bodenarten aber nur sehr wenig in Humussäure lösliche Alaunerde enthalten: 'so dürfte allerdings der gebrannte Thod seine düngende Eigenschaft zum Whili den aufgeschlossenen Milicaten zu verdanken haben, zumadi ween inau beracksichtigt; dass dieselben ausser Alaunerile Journ. f. prakt. Chemie. J. 8. 11

163 Sprengel üb. d. Wirkung d. gebrannten Thons

oft Kalk, Talk, Kali und Natren enthalten, welche sich, dem Erhitzen nun gleichfalls leichter in der Humussäure. Bodens auflösen werden. — Indess dürfte doch auch, wit schon früher behauptet habe, der gebrannte Thon durch sich in ihm erzeugende Ammeniak düngen; denn von Körper sind nach meinen darüber angestellten Versuche. 12 Pfd. auf den Magdeb. Morg. nöthig, um fast augenbilden Pflanzen die üppigste Vegetation herverzuht. Ich habe zwar schon bei einer andern Gelegenheit er auf welche Weise das Ammoniak im gebrannten Thon allein um darüber zur völligen Gewissheit zu gelangt wirklich das Eisenoxydul des Thons die Bildung desselb mittle, stellte ich folgende Versuche an.

- 1) Ich pulverte etwa 10 Gramme Hammerschlag (E Oxydul), so wie er beim Schmieden des Eisens entsteh denselhen in einem gutverdeckten Tiegel, that ihn hie Wasser angeseuchtet, in eine Digerirstasche und stad Hals derselhen geröthetes Lakmuspapier. Kaum want den verstossen, als schon die blaue Farbe des Papie stellt war. Ich wiederholte nun den Versuch mit de ten Lakmuspapiere während der Dauer von 4 Woche und erhielt, wenn gleich nicht so schnall als im An jedesmal dasselbe Resultat. Am häusigsten bildet Ammoniak, wenn ich die Temperatur ein wenig eri es entstand unter keiner Bedingung, soheld ich di einem Kork verschloss; natürlich weil den der des Ammoniaks nöthige Stickstoff sahlte.
- mussäure und etwas gepplverten, zuvor erhitzten H
 in eine Digerirslasche, seuchtete das Gemenge an
 in den Hals der Flasche geröthetes Lakmuspapier.
 8 und noch mehr Tage, aber das Papier blieb roth an
 nun mehr Wasser zu, siltrirte und erhielt eine dunk
 färbte Flüssigkeit, aus welcher sich, durch Zusath
 kali, sehr viel Ammoniak entwickelte. Es batte sich
 voraus zu sehen war, humussaures Ammoniak gebi
- 1 3) Ich gab frische Asche, wie sie beim Vent lehmigen, viel Eisenoxyd enthaltenden, Basen entst in ein Gefäss, feuchtete sie an und befestigte in 4

fermung deren geröthetes Lakmuspapier. Das Papier wurde nicht allein Manen einigen Tagen wieder blau, sondern ein über das Gefäss gehaltener, mit Salzefure benetzter Glasstöpsel erneugte eine Mange weisser Nebel. Also auch hier estolgte Ammeniakbildung. Die Untersuchung der Asche zeigte, dass sie viel Eisen und Manganoxydul enthielt.

- 4) Endlich nahm-ich 100,000 Gramme lufttrocknen, von Pfignzenresten und Humus gänzlich befreiten, etwa 1/2 p. C. Bisonexydul, 1/10 p. C. Manganexydul und gegen 5 p. C. Eisenoxyti enthaltenden Thon, that the in eine mit Lohm beschlagene Binsreterte und glühete ihn 🎉 Stunde, theils um dadurch das vielleicht schon vorhandene Ammoniak zu verjugen, theils und hauptnichlich, um den Thon, wie es beim Thonbrennen im Greaten geschicht, einer bedrutenden Hitze ausnasstzen. Blieziauf échiliteté ich den erhitzten Thon auf ein faches Geffiet, femolitete ihn, nachdem er erkaltet war, an, und liess ihn S Tage rubig at einem Orte stehen, von welchem ich überzeugt war, dass die Atmosphäre kein Ammoniak enthalte. dieser Zeit gab ich den noch souchten Than in die Giasreterte zurück, stockte den Mals derselben in ein Geläss, welches Wasser mit etwas Salzzäure vermischt zuthieit und glübete eine Zeitlang. Zuletzt vordunstete ich die Filtstigkeit bebuteam und erhielt als Bückstand 0,096 Gramme Sulminkkryutake. Ausbeute war zwar gering, allein man muss auch erwägen, dass der Thea nur wenig Eisenomyduk enthielt, wevon heim ersten Glüben, da der Mala der Retekte wicht werschlausen war, sich much ein guter Theil in Eisenoxyd verwandelt haben mothte. Frithere Versuche, die ich mit viel Elsenoxyd, aber auch Pflanzenreste und Humus enthaltendun Thon austellte, gaben mir bei weitem mehr Sakniak. Dies war sehr natürlich, deun sus dem Eisenoxyde entstand nicht nur durch Kinwirkung des Wadver- und Kohlenstoffs der Pfidnzenreste und des Humus Kiseneitydul, sondern das schon im Thon basnatiche Oxydat kounte sich, unter dem Kinflusce der erhätzten organischen Stoffe hach nicht in Oxyd verwandeln.
 - 5) Ein mich endlich davon zu überzeägen, ob das Manganerydni dem Misensnydni sich nicht nur ähnlich verhalte, sondern dieses in seiner Wiskung moch übertrelle, oder um zu seben, ab bei der Vermischung mit Wasser, miter dem Zutritte

164 Sprengel üb. d. Wirkung d. gebrannten Thons

ther Leaft, noth schneller Ammoniak als beim Eisenskydak au ihm entstehe, pulverte ich kein Eisenskyd enthaltendet Braun stein, vermischte denselben mit Kohlenvulver und glübste die ses Elemenge 1 Stunde lang in einem gut zugedeckten Tiegel hieuauf that: ich es in eine Digerirfissehe, feuchtste es au, un brachte in den Hals der Flasche sehr stark gesöthetes Lakmus papier. Der Erfolg war, dass das Papier sehon mech Verlau von 3 Stunden seine blaue Farbe wieder erhielt, und dass siel hei darüber gehaltener Salzsäure, sehr viele diehte, weisse Ne bei hildeten. Aber auch hier hörte die Entwickslung des Ammoniaks von dem Augenblicke an auf, da ich die Finnebe miehem Kurke versah.

binnen, dass sewohl das geglübete Einen - als das geglübete Einen - als das geglübete Einen - als das geglübete Manganexydal, sebald sie mit Wasser und Luft in Berührungstehen, eine beträchtliche Menge Ammentak erzengen; weit natürlich die Menge desselben dem frei gewordenen Wasser steffe des seensetzten Wassers entsprechen muss. - Ob merdas Einen- und Manganexydul durch das Eisen in einen electropastiveren Zustand gerathen (vielleicht bei einem gewinne Hitzegrade mehr als bei einem andern), und ob sie dadurch in fühigt worden, algdann das Wasser leichter zu zersetzen, in eine Vermuthung, die noch der Hestätigung bedarf.

Res sei mir noch erlaubt, aus meinen Venmehen siele Regeln absuleiten, die sowohl beim Bronzen des Thous, a. beim Düngen demit ihre Anwendung finden können:

- . 1) Man withle zum Brennen einen solchen Than, der wiKisen und Manganoxydul enthält, doch nebenbei wo möglich auch Humus oder Planzenreste, indem besonders durch de Wasser und Kehlenstoff dieser, die zugleich verhanden.

 Oxyde reducirt werden dürften.
- 2) Es wird gut sein, wenn der zum Bronnen ausgewähl Thou, ausser den Mangen und Hisenexyden auch Kalk, Tal Mali, Natron und andere den Pflanzen zur Nahrung dienen Körper enthält.
- r3) Man leite das Brennen des Thons dergestalt, dass inizu grosse Hitze dabei Statt finde; thells demit der Thon nitverglase, theils damit der Russ des Brennmaterials, welch sich in den Zwischenräumen des Thones absetzt, nicht günzlich

37 . 1

nation marks, chtige titelo T and the said exydit n Binnen der e see Arms Grund and a second Es sei - med Manga olor see des Tho market and Pi der Oxy verme nes Beinsholz mar Market. en ace There Terminchie in ofe MENT MENTERS JA - des Mançon wei des ge Taches i Verlierin. ne der Mei E M STATE . The Park In Contract of the Pa See on Free H margerial . A AMERICA MA THE BANKS VEHI Course Man STREET STREET, n San me p THE REAL PROPERTY. ARTS THE DESIGNATION IN The A wied, gut zerkleinert werden, dend dadurch bietet er, ziegeschen von den übrigen Vertheilen, welche daraus hervergeben, dem Wasser, welches er zersetzen soll, viele Berührungspunkte der.

V.

Neue vegetabilische Grundstoffe,

zusammengestelk

von

F. W. SCHWEIGGER-SEIDEL.

I. Pikrotoxin, Unterpikrotoxinsäure, Menispermin und Paramenispermin *).

Die Herren Pelletier und Couërbe haben der Pariser Akademie am 13. Januar 1834 eine Denkschrist unter dem Titel: Neue Analyse der Kokkelskörner überreicht, aus welcher als interessante Thatsachen hervorgehen, dass die Herren Versasser in den Schalen dieser Früchte, die drei neuen Substanzen, welche die Ueberschrift nennt, entdeckt und sich zugleich überzeugt haben, dass dem Pikrotoxin eine Stelle unter den Säuren, wenn auch nur unter den schwächsten derselben, eingeräumt werden müsse.

1) Pikrotowin

in schwach mit Kali versetztem Wasser gelöst, scheißet sich mindich beim Hindurchlelten des Stroms einer galvanischen Gäule durch diese Lösung, in schönen nadelförmigen Krystäßen am positiven Pol aus, während die Kalilösung in demjenigen Theile der Röhre, welcher dem negativen Pol entspricht, aller Bitterkeit entledigt wird. Eben so verhielten sich die Lösungen dieser Substanz in Natron und Ammoniak, welche die Verfasser desshalb als pikrotowinsaure Salze (picrotowates) bezeichnen. Nicht zufrieden damit und um naheliogenden Einwärfen

^{*)} L'Institut an. II. No. 36. d., 18. Jan. 1834. S. 26 - 37 in Auszuge.

die thierische Oekonomie den narkotischen Principen an. Von den Mineralgisten wollen wir ganz schweigen. Jedensalls ist es der Mühe werth, dem Verhältniss der chemischen Zusammensetzung der Körper zu ihrer Wirkung recht eilrig nachzuspüren.

2) Unterpikrotoxinsäure.

Acide hypopikrotoxique nennen die Herren Verfasser eine in grosser Menge in den Kokkelskörnern vorkommende Substanz, die hinsichtlich ihrer Zusammensetzung grosse Aehnlichkeit mit der Pikrotoxinsäure besitzen und sich davon in dieser Beziehung nur dadurch unterscheiden soll, dass sie von jedem Elemente 1 Atom weniger enthalten soll. Sie lieferte nämlich bei der Elementar-Analyse:

| Vers | uch. | Berechnung. |
|-----------------|-----------|-----------------|
| • | | |
| Kohlenstoff 64, | 15 C 11 = | 840,818 = 63,60 |
| Wasserstoff 6, | 09 H 13 = | 81,120 = 6,18 |
| Sauerstoff 29, | 77 0 4 = | 400,000 = 30,27 |
| 100, | 00 | 100,00 |

Diese Zahlen werden wohl noch einige Abänderung erleiden, denn auch hier ist die Sättigungscapacität nicht berücksichtigt, und selbst, wenn diess auch nicht der Fall wäre, se
halten wir doch die Wahl des Namens für nichts weniger als
glücklich.

Uebrigens bildet diese Säure eine starre unkrystallisirbare, upgestaltete (amorphe) Masse, welche in kochendem Wasser nur erweicht, aber darin eben so unlöslich ist, als im Aether. Degegen löst sie sich leicht in Alkalien.

3) Menispermin.

Eine neue vegetabilische Salzbase von weisser Farhe, undurchsichtig, vom Ansehen des Quecksilbercyanids, krystallisirt in vierseitigen Prismen, ist geschmacklos, schmilzt bei 1200, zersetzt sich in höherer Temperatur und hinterlässt in einer Röhre erhitzt, eine reichliche Menge von Kohle, nur sehr wenig hingegen bei Verflüchtigung, die ungefähr bei 2500 C, eintritt, aus einem Gefässe mit sehr weiter Oeffnung. Im Wasser ist sie unlöslich, im heissen Alkohol und Aether löslicher als im kalten. Beim Verdunsten hinterlassen diese das Menispermin in krystallinischer Form. Es sättigt mehr oder we-

: What neve vegetabilische Grundstelle

renditante Siturus, Indon as siab darin attilitat,

a neutrale schwefelsaure Menispermin htyaislik schon Nadeln und besteht in 190 Thellen ame:

Wasser Sale 85
Wasser 15

Thi. des wasserfreien Salges Beforten, derch ein restat, 20 Th. schwefelenuren Beryt's: 6,875 S. Hierann felgt:

 Acquivalentenzahl dieses neuen Alkaloids int mi 5695.

e Riementarzumammenestzung, welche mit der des en Körpers vollkommen übereinstinant, wurde ussac's Methode bestimmt.

> Kohlenstoff 71,80 Nickstoff 9,87 Wasserstoff 8,01 Innerstoff 10,58

Zahlen, wenn 2 Atome Stickstoff in einem Aton ermine angenommen werden, der Formel

Cis No Hat Oz

chen sollen. Die Herren Verfauer scheinen indem zu haben, dass diese Formel durchaus unverein Resultaten ihrer Analyse des schwefelseuren Sa

4) Paramentepermin.

rgenannten vollkommen übereinstimmenden Zam , dennech sogar der chemische Grundcharakter , die basische Natur; diete ist demnach bei den

470 Schweigew-Seidel üb. neue vegetabe Erundstoffe

mitchen! Withstanien: den hängig von ihrer Zumminenseizung, schliessen die Herren Verfasser. Sie sprechen indess von isomerischen Sinne den Namen gewählt, während Berzelius von isomerischen Körpern fordert, dass ihre chemische Natur nicht nur, sondern auch sogar ihre Sättigungscapacität übereinstimme. Schaffe nur, dass sich über eine grosse Anzahl von Körpern in dieser Beziehung gal nichts: mit Sicherheit bestimmen läust. Wir werden ein under Mal Gelegenheit nehmen, die Begriffe der Isomerie und ihre Varietäten, der Polymerie und Metamerie zu erläutern und der gegenwärtigen Stand dieser Lehre darzulegen.

Auch die ührigen Eigenschaften dieses interessanten Körpers weichen bedeutend von denen des vorigen ab.

Das Paramenispermin ist bei gewöhnlicher Temperatustarr, krystallisirt in vierseitigen Prismen mit rhomboïdale Grundfläche, ist schwierig zersetzbar durch Hitze und in eine Röhre ohne Veränderung leicht sublimirbar. Erhitzt man es i einem Uhrglase über einer Weingeistlampe, so verflüchtigt esich, kaum geschmolzen, als weisser Rauch, der, wenn mades Glas von der Flamme entfernt, in Schneegestalt wiede surücksinkt; man sieht segar die geschmolzene Kugel sich meiner krystallinischen glänzenden Kruste überziehen, ganz i ähnlicher Weise wie das Antimon vor dem Löthrohre. Schmelz und Verflüchtigungspunct, welcher letztere beim Menispermin faganz derselbe ist, können auf 2500 C. bestimmt werden.

Die Darstellungsweise dieser neuen Stoffe und was som nach von ihnem Verhalten Interesse gewährt, soll nachträglich mitgetheilt werden, sebald die ausführliche Abbandlung in was seren Händen sein wird. Welche Wirkung diese neuen Körper audie thierische Oekonomie ausüben, werden wir dann wohl aus erfahren; im verliegenden Auszug ist nicht davon die Rede.

(Fortsetzung folgt.)

er einige neue Producte, welche dur virkung der Alkalien auf fette K bei hoher Temperatur, enlatehen,

A. Bussy.

(Aunai, de Chim, et de Physiq, T. 38, p. 886)

beniker ziemisch häufig neue Körper. Würde beniker ziemisch häufig neue Körper. Würde dos mit der Angabe ihrer Rigenschaften und waht Anwendungen begnügen; no würde er nur die Aufgabe lösen, und die Wissenschaft würde nieser Anhäufung von henen Producten gewinnen erung der Wissenschaft muss er aber die Einwis welche die örganischen Producte sich gegenseitig umwandeln, studiren; er muss sich mit dem Zus welcher zwischen dem Hauptstoffe und den dars enden Producten stattfindet, genan bekannt machen setze dieser Modificationen leicht verstanden und stematisch aufgestellt werden können.

ei Vorlegung der Untersuchungen über die nem von welchen im Folgenden die Rede sein wird, te ich besonders diesen Punct, denn ich war der 19, dass die Elemente eines guten organisch che 12 noch fehlen, und dass die Fortschritte in dieser Wissenschaft gegenwärtig von der Ausdauer dund der Vermehrung ihrer Untersuchungen abhärchen vor einigen Jahren zeigte ich mit Hrn. Le wenn man gewisse fette Körper, und zwar beimalischen Ursprungs, der Einwirkung der Hit ein Gemenge von Oel- und Margariasäure, nebst brenzlichen Substanzen (substances uvrogenées

brenzlichen Substanzen (substances pyrogénées) erden. Die Producte sind aber nicht mehr d man, statt diese Körper für sich allein zu erhitt alk, Baryt, Strontian, Kali, oder Natron erhitzt. extilirt man z. B. in einer Gharetorte 100 Gr. 1 den halben Gewicht ungelöschten Kalk, und sammelt die Producte der verschiedenen Perioden der Destillation: so erhält man zuerst eine Aüssige Masse, welche beim Erkalten erstarrt. Bie ist im Ansange der Operation von keiner deutlichen Farbe, wird aber nach und nach gelb, vermindert ihre Consistenz, bis sie am Ende ganz Aüssig wird.

Sammelt man die erhaltenen festen oder weichen Producte und preest sie zwischen mehreren Lagen Filtrir-Papier (papiel joseph), so wird dadurch eine gelbe ölartige empyreumatische und Substanz eingesogen, dazwischen bleibt eine feste perhiutiergiänzende, gelbliche Substanz. Dieselbe kann leich durch siedenden Alkehol gereinigt werden, denn sie lös sich darin auf und setzt sich beim Erkalten ab. effige suscre Charaktere der Margaridsaure, aber unterschel der sich von derselben durch sehr hervorstechende Bigenschaften 2. B. dass sie nicht sauer ist und weder in der Wärme noch der Kälte, mit concentrirten caustischen Alkalien, Seif bibliet.

Diese neue Substanz, welche übrigens einige ziemlich interessante Eigenschaften besitzt, schien mir, hinsichtlich ihre Zusammensetzung und ihrer Analogie mit den fetten Körper aus welchen sie entsteht, einer gründlichen Untersuchung woh werth zu sein. Um dieses aber mit Vortheil bewerkstellige zu können, süchte ich zuerst die Bedingungen ihrer Darstellung vereinfachen.

Die fetten Körper haben eine sehr complicirte Zusammen setzung, wie wir durch die ausgezeichneten Arbeiten der Hrn. Chevreul wissen, und sie lassen sich leicht durch Ein wirkung von Alkalien in andre Körper von saurer Beschaffen heit umwandeln. Dieses gab mir natürlich Veranlassung anzunehmen, dass die durch Destillation von Talg mit Kalk erzeugten Producte, von der secundären Einwirkung des Alkalis aldie, durch den Kalk selbst, bei niedrigerer Temperatur gebil deten Fettsäuren, herrühren möchten. Diese Hypothese wund durch die Erfahrung bestätigt und sie erlaubte mir, durch Vereinfachung der Operation, eine bessere Theorie davon aufzeitellen.

Ich habe also nach einander Margaria-, Stearia-

Schines mit Kalk désililet, upt mit juder déscribet beschieb Schinesen erhalten, von denen ich einzelt sprechen werde.

Margarinafura.

Die angewandte Margarineitere wurde durch Bestilleten von Talg und Beinigung derseiten durch Ausprumen und Krystallentien aus Alkohel erhalten; nie schmole bei 66%. Die inte diese Barsteilungsart derjenigen durch die Verseifung vorgengen, well die dadurch erzeugte Säure, frei von Staatusten ist, und ietelit von den ihr beigemengten fiduagen Protesten, giersinigt werden kann.

Direch Mongung und Bestillation mit dem Viertel des Guvichte ungeläschten Kalits und Fractionnisen der Producte erteit unm auerst eine kleine Quantität Wasser, dann eine wetche
Kame, welche durch Auspressen eine Ahnliche Statution,
wie der Talg liefert. Die lietzten Anthelle der Säure erletten
des vollständigere Zersetzung; denn am Rude der Opsentich
sind die übergehenden Producte gefärbt, empyrenmetische, und
der Rückstand in der Rétorie besteht aus Kalk, mit kohlensistren Kalk und einer kleinen Quantität Kohle gemengt, welche
fin sehwarz fürbt.

40 Gr. Margarianiure, auf die genannte Weise behandelt, plen 28 Gr. einer gelblich gefürbten festen Substant, welche de Papier beim Brücken bedockte und 27 Gramme gant bedaue Masse zurücklich, welche letztere, völlig von Filiatigkeit befreit, bei 54° schutols. Sie wurde wiederholte Mate uit techendem (28°) Alkohol behandelt. Mach iTmaliger gleiter Behanding erhob sich der Schmelapunet des letzten Anteils auf 77° und blieb dann stationer. Aehnliche Resultate thielt ich durch Erhitzen, in einer Retorte, von margarinsanten Kalk, welcher durch Ausösen von Margarinsanten Kalkinage und Fällen mit Chiorealcium in

This ist school weles, glänzend und perimet the spe dem Alkehol, in welchem sie sich abge the schoolint, wie school groupt, bei 77°, is the verwerrene krystellisiste Masse und sie timine oder Elebbein. Sie leitet die Eles

signanderch Beiban ader Museum endellaken attric eletide reiht, man gie in einem Achethürser, so hängt sie einkest m den Band desselben oder an das Pistill, so wie an das Papiet an, mit welchem man sie umrährt. Wrhitzt man sie in einer Matarta, ap gepith sie in Kachan und: destillirk üben, ohie eine mortishe Hawandlang an estiden, pud ohus Bücksteil e higterlyngen. Bei einer höhern Temperatur bronnt sie mit glüs name, ninkt rassander Flammes chen se verhält sie sich, wen man, sineu damit getzänkten banna wolkenen Dockt oder Papier ver brount, -- displication in 1960 lesissem Alkaholi: where in be weitem geringerer Quantität als die Mangarinshure; LGm löst sich stellkommen in 15%. Gr. Die Stelstene gertheilte sich zuer in kleing. Küzelchen, weolche sich mittidem Adkeliel wicht ni achen diesen preish maten scheetzeen und Grat durch Limebütte nich andösten. Beim Erkelten setzte nich der geörste IM densilien winder ab. Das Wasser Kilt sie auch aus dies Addingur. Alkbhul, shei 1469, löst sie leichter und sie grüss reg Countität aufger 3 Gr. jösten esiek moliständig im 20 G Adkobel. Beim Erkalton gerann die Auflöming. In der Wärs duct Schweseläther and with des Gewichts davon unt, wa ches sich grösstentheils beim Erkalten wieder absetzt. Wa mer Ebelgäther löst sie in grobeer Menge auf; beim Erkalt meridat, die Phüssigkeit (zw.: einer perimputgläszenden: Mas Alben normarhält: nie hinh gegen Terpestinisk Durch: Schweis länti sie / sich nicht. mit ! Phosphor , wermischen , .. lüst. aber ei ciatissi. Enantitit devon out. . Mit dom Kampher verhiulst: die in Allen Verhältnissen. Durch kockende, concentriste Act -kalilauge, wird mie picht verändert. Schweselsäure sthwi ale: and zerheizt sie volkkammen unten Entwichelungs vom schwi liger Säure. 1 Gr. von dieser Substanz mit 18 Gr. Schwei -aimse gelinde erhitzt, fürbte sich zwerst roth, dann brane, di -dankelschwarz, und nach einiger. Zeis wurde nie vollständig eine kohlige Masse verwandelt. Diese Einwirkung ward. -ciner statista Entwickelung von schwefliger Säure: and shleinen Detonationen hegleitet. (Der Versuch wurde im ci .Classikre von 9. Cantimetera Darchmesser volgenommen.) S spetersiture greift de webig an maduzwar aur in. den Wär -Liggt man: sie: ein e: Glassälle : mind. deitet einem: Strom: 1 strockenen. Chiorgus bei gelinder Wärme hiddunche soo t

sie sich velletindig in eine Indless, dunthsichtigt, und schnicher Temperatur Affreige und hiedrige Mann. "I pe Subbtanz, welche ich mit dem Namen Margarest han stimut in ihren Riggssehlaften, eintgennnammen mit dem nach sehen Raryffin überein; nellet in der Zamennen nübert ale sich ihm, wie wir nogleich nehen warden, sidet sich aber dadurch von demociben, dass sie bei 279, während dieses heim Rasuffin arhen, bei 1803/, stattener wird letzteres gar nicht durch Schintesfalutura und wargegen das Margaren vollstänlig durch nie zer-

Zusammensetzung des Morgarons und des Morgarons des Morgarons wurde mit Büle des Liebigpperute vorgenommen, mad des Misseyr mittelet Ablesbestigmt.
Resultate von fünt, jedengel mit 6,5 fig. magnifiken
m waren:

T. TI. TII. 1V. V. Kohlenskure 1, 51 1, 51 1,505 1,504 1,506 Wasser 0,609 9,618 0,606 0,610 0,608

ernach hätten wir im Durchschnitt 1,507 Kehlensfare 08 Wasser.

Zusammenseigung wach % wife demanch folgende:

ese Zusammensetzung zeigt, dass die untersuchte Subich sehr dem Kohlenwasserstof

Sauerstoffmenge sehr gering, ler Sauerstoffstome in der Vei Um jedoch jeden Zweifel über

beseitigen, behandelte ich i Num, welches dadurch sich in

twicklung einer geringen Mei wie. Ich brauche nicht zu sa

velletändig als möglich zu trocken, hagt 54 has Temperatur von 1200 im Schmelues automis 1700. ton, donn tronn wir selbet auch nur ein Atom Sauerstoff darin antichmen, so kitten wir mehr els 76 Atome Wasserstoff. Aber die unvermeiditeisen Bechachtungsfehler, besonders bei der Bestimmung des Wasserstoffs, muchen diese Berechnung unzuverländig. In selchen Füllen muss min die durch den Versuchtaltene Zusammensetzung aus einem theoretischen Gesichtspunkt, welcher erlaubt, dass man die Resultate beurtheile und die unverheilsten Fehler berichtige, betrachten.

In dieser Ahsteht versuchte ich zuerst die Dichtigkeit de Dampfes des Margarons nach dem Verfahren von Dumas auf sauchen; ich musste es aber unterlassen, da ein Antheil Margaron, vor der Verfüchtigung, zersetzt wurde.

Vergieichen wir jedoch die gefundene Zusummensetzun mit derjenigen der Margarinsäure, so lassen sich sehr interes mate Verhältnisse auslinden. — Nach Chevreul's Analys heutekt die Margarinsäure aus:

| , | Kohlenstoff | 79,058 | C35 |
|---|-------------|--------|-----|
| | Wasserstoff | 12,010 | H65 |
| | Sauerstoff | 8,987 | Q3 |

Die Stearinsäure aus:

| | Kohlenstoff | | 80,145 | C70 |
|-------------|-------------|--------|--------|-----|
| Wasserstoff | | 12,468 | H134 | |
| , | Batteretoff | • | 7,377 | 05 |

Berzelius aber hält, nach mir sehr richtig scheine den Betrachtungen, für die Margarineäure folgende Formel file richtige: C35 H67 O3; so dass, wenn wir die Quantit von C35 H67 mit R bezeichnen, die beiden genannten Säug dasselbe Radical hätten, und sich durch RO3 und R2O5 kzeichnen liessen; der Unterschied bestände blos in 2 Atom mehr oder weniger Wasserstoff, und wenn auch die bekant Genauigkeit des Analytikers anfangs diese Modification nie zu erlauben schien, so liess sie sich doch einigermaassen dur die Schwierigkeit, die angewandten Stoffe zu reinigen, reckfertigen *).

^{*)} Chevreul hatte schon diese Verhältnisse der Zusamme estemig Bemerkt und den Vorschiag gemacht, die Stearinsbure, Marg

Wie dem nun sei, wenn man die Formel Ot M67 C35 fir die Margariusäure annimmt, so sieht man, dass sie mit 0.03 ± 0.04 bezeichnet werden kann.

Die Zusammensetzung OH67 C34 ware also mach %

Kohlenstoff . . 88,88

Wasserstoff . . 13,41

Sauerstoff . . 8,21

Die analysirte Substanz A giebt:

Kohlenstoff . . 88,84

Wasserstoff . . 18,51 *)

Sauerstoff . . 8,15

Diese Zahlen stimmen mit den ersten beinahe volkommen überein, woraus hervorgeht, dass die Zusammensetzung des Margarons mit OH67 C34 bezeichnet werden kann, wonach es nichts andres als Margarinsäure mit 1 Atom Kohlensäure weniger wäre, denn OH67 C84 = O3 H67 C35 - CO2. Um ihrch einen Versuch diese Vermuthung zu bestätigen, mengte ich Margarinsäure und Aetzharyt genau in dem Verhältniss eines Atoms jeder dieser beiden Substanzen, wobei ich das Wassen, welches die krystallisirte Margarinsäure enthält, in Rechnung hachte. Als Destillationsproducte erhielt ich wirklich dieselbe Substanz, und als Rückstand, durch etwas Kohle geschwärzten kohlensauren Baryt. Multiplicirt man mit 3 die Anzahl Atome der destillirten Substanz, so erhält man O3 H201 C102 = O3 H67 C35 + H134 C67, d. h. sie wird ausgedrückt durch Margarinsäure plus Doppel-Kohlenwasserstoff. Sie wäre also

thige Säure (acide margareux) zu nennen. Diese damais zu kühn theinende Neuerung liesse sich gegenwärtig durch die in der orgasischen Chemie gemachten Entdeckungen genugsam rechtfertigen. Auch liess ich noch bemerken, dass Hr. Chevreul in seiner ersten Abladung über die fetten Körper, als er von der Destillation der Markinsäure spricht, sagt, dass unter einer sehr kleinen Quantität von werseisbaren Producten, welche dabei erhalten werden, er eine me, perlmutterglänzende Substanz, die mit der Margarinsäure gresse kalogie hatte, beobachtet habe. Es ist wohl möglich, dass diese Substanz nichts anderes als Margaron war. Diese Thatsache ist aber noch berichtigen, und ihre Erklärung liesse sich leicht von der so eben von uns gegebenen Theorie ableiten.

^{*)} Die Resultate dieser Analyse sind fast dieselben, wie die von Pelletier beim Ambreïn erhaltenen. (Annales de Chimie et de Physique, II. 51.)

in diesem Falle eine Art Margarhüther, in welchem die Eigenschaften der Säure durch den Koblenwasserstoff neutralisist sind.

Diese Substanz bietet unter diesem Gesichtspunkte eine auffallende Analogie mit dem brenzlichen Essig-Geist (esprit pyro-acétique) dar, welcher, nach der Analyse von Liebig und Dumas, durch Essigsäure plus Kohlenwasserstoffhydra dargestellt werden kann *). Das Margaron, dessen Formel C34 H67 O oder C68 H134 O2 ist, kann durch Kohlenwasserstoff plus Kohlensäure bezeichnet werden, weil C63 H134 O = Co² C⁶⁷ H¹³⁴; es liess sich also natürlich voranssetzen dass durch Behandlung des Margarons mit caustischen Aikalten bei höherer Temperatur, das halbe Atom Kohlensäure, welche es enthält, entzogen, und Paraffin erhalten werden würde. Die ses geschieht auch wirklich, aber nur unvollständig, ersten weil bei niedriger Temperatur das Margaren keine Verbiadung mit dem Alkali eingeht, und dann, weil, wenn man da Gemenge erhitzt, die Flüchtigkeitt des Margarens-desselb grösstentheils der Einwirkung der Basis entzieht. Demungeach tet, wenn man Margaron mit dem halben Gewichtscheil eausti schen Kalk destillirt, erhält man als Product eine Substanz deren Schmelzpunkt nur ungefähr bei 600 liegt, und de ren Charactere sich denen des Paraffin näbern; der Rückstan enthält einen gewissen Antheil kohlensauren Kalk. Ich zweiß micht, dass durch hinlängliche Wiederholung der Behandlun das Margaron endlich doch in Paraffin umgewandelt wird. Mar garinsäure kann also in ihren Elementen durch Kehlensiu: plus Doppelkohlenwasserstoff dargestellt werden. Wenn ma ihr nun zuerst durch Destillation mit Alkalien 3/3 ihrer Kohlen

^{*)} In der Abhandlung, welche ich der Acudémie des Sciences verlegt bediente ich mich des Namens brenzlicher Margarin-Geist (esprit pyr margarique) wegen der analogen Zusammensetzung dieses Körpe und des Essiggeistes; aber nach den richtigen Bemerkungen der Hr Thénard und Chevreul, Berichterstatter über meine Arbeit, muss ich dieser Benennung entsagen. Ich nahm nun den Namen Margarian. Diese Benennung hat den Vortheil, dass man leicht zusammeng setzte Namen daraus bilden kann, und man sich zu gleicher Zeit der Grundstoffs erinnert, aus dem es erzeugt worden ist. Nach diese Nomenclatur wird man also brenzlichen Essiggeist, Stearingeis Oleingeist mit Aceton, Stearon, Oleon bezeichnen.

der entzieht, so wird sie in Margerop ungewandelt; optzieht non ihr andlich durch vollständige Zeppetzung das letzte Pritziel, so erhält man Parasiin.

Stearinsäure.

Nachdem ich die Einwirkung des Kalks auf die Margarinsäure Insbesondere untersucht hatte, veranlasste mich die Amlogie, dasselbe mit den andern Fettsäuren — mit Stearinund Oleinsäuse vorzunehmen.

Die Stearinsaure wurde auf dieselbe Weise wie die Margarinsaure behandelt, und eine ähnliche, aber weniger schmelzbere und etwas verschieden zusammengesetzte Substanz, war das Product. Nach % besteht sie aus:

Koldenstoff . . 84,78
Wasserstoff . . 13,77 (C)
Sauerstoff . . 1,45

Nach Chevreni's Analyse sättigt ein Atom Stearinsäure, 05 H134 C70 2, Atome Basis. Wenn man davon die gar Sättigung der 2 Atome Basis nötbige Quantität Kohlensäure alzieht, welche letztere bei der Destillation der Stearinsäure mit den Alkalien als Carbonate zurückbleiben: so erhält man Q5 H134 C70 = 04 C2 + H134 C68 O. Die Zusammensetzung des zweiten Gliedes H134 C68 O wäre also nach %:

welches beinahe ganz der Zusammensetzung von (C) entspricht.

In diesem Falle wäre die Substanz, welche wir Stearon heissen, ebenfalls eine Art Aether, ausgedrückt durch O H¹³⁴ C⁶⁸. Multipliciren wir dieses durch 5, so erhalten wir O⁵ H⁶⁷⁰ C³⁴⁰ = O⁵ H¹³⁴ C⁷⁰ + H⁵³⁶ C²⁷⁰, d. h. Stearinsäure plus Kohlenwasserstoff. Letzterer ist aber nicht als Doppelkohlenwasserstoff vorhanden. Bezeichnen wir H⁶⁷ C³⁴ mit K, so erhalten wir für das Margaron OK und für das Stearon OK².

Das Stearen besitzt die meisten äussern Charaktere des Margarons.

Wenn man es, durch Krystallisiren in Alkohol, reinigt, so schmilzt es erst bei 860; und ist auch weniger löslich in Alkohol und Aether.

180 Bussy über Mafgaron, Stearon und Oleon

Wegen der leichten Brennbarkeit und des hohen Schmelzpunctes, könnten das Stearon und das Margaron leicht das Wachs und andere Brennstoffe bei der Zimmerbeleuchtung ersetzen; sie haben aber den Uebelstand mit der Margarin- und Stearinsäure gemein, dass sie nach dem Schmelzen ausserordentlich dünnflüssig sind.

Öleinsäure.

Durch gleiche Behandlung der Oleinsäure erhält man ebenfalls als Rückstand kohlensauren Kalk; als Destillationsproduct, gleich beim Anfang der Operation, eine flüssige Substanz, welche nur Spuren von festen Substanzen absetzt. Diese Substanz hat keine sauren Eigenschaften, ist nicht verseifbar, und scheint sich zur Oleinsäure eben so zu verkalten, wie das Margaron und Stearon zur Margarin – und Stearinsäure. Die Schwierigkeit, die Oleinsäure rein darzustellen und das Oleon vollkommen von andern flüssigen Destillations – Producten zu befreien, verhinderten mich seine Zusammensetzung und Verhältnisse zur Oleinsäure genau zu untersuchen.

Wenn es aber jetzt schon erlaubt ist, eine Vermuthung über seine Zusammensetzung auszusprechen, so darf man es der Analogie nach als Oleinsäure minus Kohlensäure betrachten, und nimmt man für die Oleinsäure die Formel von Chevreul, C70 H120 O5, an, so erhält man für das Oleon C58 H120 O= C70 H120 O5 — C2 O4.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Ueber die in der Natur vorkommenden Eizenoxydhydrate,

VOI

Prof. Dr. FR. v. Kobell,

Man hat bisher fast allgemein angenommen, dass des Nadeleisenerz, der Göthit und Lepidokrokit, die mehr entwickelt
krystalliskten Varietäten des Brauneisenerzes sind, und hat daher auch für jene die Formel Fe² H³ vorausgesetzt, welcher für
des Brauneisenerz durch mehrere Analysen nachgewiesen wurdt.
Von diesen Mineralien sind ührigens bis jetzt nech keine Analysen erschienen; und wenn auch einige Mineralogen verschiedene Species daraus gemacht haben, so fehlte dazu duch immer
weh die Bestätigung von Seiten der Chemie.

Ich glaube daher durch die folgenden Analysen eine Eücke werer bisherigen Kenntnisse in dieser Beziehung ausfüllen zu können.

a) Nadeleisenerz.

Mit dem Namen Nadeleisenerz hat Breithaupt die Krystalle von Eisenoxydhydrat belegt, welche von Philipps und Brooke beschrieben wurden. Diese Beschreibung bezieht sich auf die in der Nähe von Bristol vorkommende Varietät; diejenige, welche ich analysirte, ist von Oberkirchen im Oldenburgischen, für welche Breithaupt das specifische Gewicht zu 4,214 angiebt.

Das Mineral bildet büschelförmig zusammengehäufte schilfförmige Krystalle und strahlige Massen. Wegen der starken
Verwachsung konnten keine Winkel gemessen werden, doch
zeigt der ganze Habitus und der sehr vollkommene Blätterdurchganze nach der langen Diagonale, dass die Krystalle mit denen
von Bristol übereinkommen. — Sie finden sich mit faserigem

Rotheisenerz verwachsen, welches stellenweise deutlich ausgeschieden ist, und sitzen auf Quarz in der Höhle einer Chalcedonkugel.

Die Härte ist kaum merklich höher, als beim Apatit.

Dünne Blättchen sind durchscheinend und halbdurchsichtig von bräunlicher Farbe, sonst ist die Farbe schwärzlichbraun. Die Farbe des Pulvers ist, je nach der Feinheit, bräunlichgelbookerkelb.

Der Glanz ist auf den Spaltungsflächen sehr lebhaft, unvollkommen diamantartig.

Vor dem Löthrehre können die feinsten Blättehen nur schwer zu einer stahlgrauen Masse gerundet werden.

Das Wasser in Kolhen riecht etwas brandig und fengirt behwach alkalisch:

Zur Analyse wurden 66 Gran der reinsten Stäcke ausgewählt. Das Ausglühen geschah über der Weingeistlampe.
Die Stücke hatten nach dem Glühen ihren Glanz behalten und
eine brännlich-rothe Farbe angenommen. Sie wurden noch
einmal vor dem Gebläse geglüht, doch war der weitere Gewichtsverlust unmerklich und rührte von einer theilweisen Desoxydation her, da nun die Farbe stahlgrau geworden war und
die Stücke auf die Magnetnadel wirkten.

Bei der Analyse wurde besondere Rücksicht auf einen Gehalt an Eisenoxydul, Manganoxyd und Phosphorsäure genommen, woven indessen nichts gefunden werden konnte.

Das Resultat für 100 Theile ist:

Waser 9,47 - 8,48

Spur von Kieselerde

101,00

Diese Analyse giebt unzwelfelhaft die Formel Fe H, wo-nach in 100 Theilen:

Eisenoxyd 89,69 Wasser 10,31 100,00

Die Probe enthält etwas Eisenoxyd beigemengt, wie werden angegebenen Vorkommen erhellt.

Die von Breithaupt W) unterauchten Varietäten enthalten 10-14 p. C. Wasser, was dieser Formel noch näher kommt, wenn das Uebrige, wie sehr wahrscheinlich, nur Eisenoxyd ist.

b) Göthit.

Man hat Göthit, auch Pyrosiderit oder Rubinglimmer, die dünnen tafelartigen und blättchenförmigen Krystalle von Eisenanychydrat genanut, welche zu kleinen Drusen zusammengehünft auf Brauneisenerz zu Eiserfeld im Nassauischen vorkommen.

Sie sind nach den breiten Flächen vollkommen spaltbar, was man gewöhnlich, wegen der Bünne der Blättehen, nicht wahrnebmen kann. Ihre Farbe ist hyazintbroth, der Strich ockergelb, ganz wie beim Nadeleisenerz.

Der Glanz ist unvollkommen diamantartig, zum Glasglanz geneigt.

Vor dem Löthrohre runden sich die feinsten Blättehen nur schwer zur schwarzen Kugel.

Das Wasser im Kolben riecht etwas brandig und reagirt schwach alkalisch.

Mit Salzsäure befeuchtet ertheilt er der Flamme vorübergehend blaue Färbung, was einen geringen Gehalt an Kupferoxyd verräth.

Zur Analyse wurden 41 Gran angewendet.

Nach dem Glühen waren die Blättehen brämlichroth und undurchsichtig geworden, sonst nicht merklich verändert.

Die Analyse gab:

Risenoxyd 86,95 - 26,47

Wasser 11,36 - 10,12

Kieselerde 0,85

Manganexyd 0,51

Kupferoxyd 0,91

Spur von Kalkerde

100,00

Diese Mischung stimmt also im Wesentlichen mit der verigen überein und gieht, eine kleise Menge von Wasser als hyproskopisch abgerechnet, die Formel Fe H.

*) Charakteristik des Mineralsystems. 3te Aus. 8. 221.

c) Lepidokrokit.

Massen von schuppig-faseriger Structur findet, unterscheidet sieh in der Farbe des Striches etwas von den vorhergehenden; sie ist merklich dunkler und mehr bräunlichgelb, mit einen Stich ins Bothe, als lichte ockergelb. — Da man bei den Mineralien von solchem Formationsszustande fast immer auf Einmengungen rechnen darf, so ist es von besonderer Wichtigkeit, ihr Verkommen zu beachten. Die Varietät, welche ich untersuchte, angeblich vom Hollerterzug im Westerwald, kommt mit Psilomelan *) verwachsen vor, und dass dieser stellenweis innig damit gemengt ist, zeigt die Farbe, welche sich dann ins Graue zieht. Ich glaube daher, dass die Disserenz im Striche, sowie im chemischen Verhalten nur von solcher Einmengung herrühre.

Von der Löthröhre verhält er sich wie die vorhergehenden, giebt aber mit Borax im Oxydationsseuer Reaction von eisenhaltigem Manganoxyd.

Beim Auflösen in Salzsäure entwickelt sich Chlor.

Die Aualyse, mit 36 Gran der reinsten Stücke angestellt, gab:

Eisenoxyd 85,65 - 26,26
Wasser 11,50 - 10,22
Kieselerde 0,35
Manganoxyd 2,50
Spuren von Kalkerde

100,00

Die Formel ist wieder Fe H, da solche Aggregate immer etwas Wasser als zufällig enthalten und auch ein kleiner Theil davon auf das Manganoxyd kommt.

d) Stilpnosiderit.

Der Stilpnosiderit oder das Pecheisenerz kommt von opalartiger Formation vor. Der Strich ist okergelb, aber höher in der Farbe, als beim Nadeleisenerz.

Vor der Löthröhre schmitzt er in dönnen Splittern merklich leichter, als die vorhergehenden Mineralien, zu einem magnetischen Glase.

^{*)} Dieser Psilomelan enthält keine Baryterde.

His malyakrien Washild one than thing which per with sa A

Kiseloxyd 82,87

Whiter 13,46

Photphodelars 9,66

Kieselerde 0,67

100,00

Ausserdem Spuren von Manganoxyd, Kupferoxyd und Kalkerde.

Dieses Mineral ist also mit einer geringen Monge von phesphersaurem Lisenoxydbydrat verunreinigt, und da diese letzteze Verbindung nicht genau zu berechnen ist, so bleibt die Art des Lisenoxydbydrats etwas zweifelhaft. Soviel scheint indensen wahrscheinlich, dass auf das Oxyd nicht über 11 p. C. Wasser treffen; daher es sich wohl an die vorigen mit der Formel Fe H anschliessen dürfte.

e) Brauneisenerz.

Für dieses wichtige und allgemein verbreitete Mineral geben die bisherigen Analysen mehr oder weniger annähered die Formel Fe² H³. Von genauen neueren Analysen simmt dämit vorzüglich die einer Varietät von Willsdruff von Kersten. Dieser fand

Kieselerde 22,000 (cingestengt)
Thonerde 1,838
Phosphorsäure 1,325
Wasser 10,412
Manganoxyd 1,292
100,000

In der hiesigen akademischen Sammlung findet sich eine schöne Varietät von sehr zart und langfaseriger Structur und ockergelber Farba von Kamensk im Gouvernement Perm. Ich labe sie analysist und folgende Resultate erhalten:

Eisenoxyd 83,88 - 25,56

Wasser 15,01 - 18,84

Kiëselerde 1,61

Die Formel ist also Fe² H³.

و ۱۰۰۰

Į,

Aus dipose Uditamethungen geht liervor, dage in det Natur zwei wesentlich verschiedene Eisenoxydhydrate verkemmen, das eine bestehend aus; 1 Mischungsgewicht Eisenoxyd und 1 M. G. Wasser, das andere bestehend aus 2 M. G. Kisenoxyd und 3 M. G. Wasser.

Das erstere ist ziemlich selten und umfasst diejenigen Mineralien, welche man bisher Nadeleisenerz, Göthit, Rubinglimmer, Pyrosidertt, Lepidokrektt, Weichbrauneisenerz, Stilpnosiderit und Pecheisenerz genannt hat. Alle diese Mineralien sind (vielleicht den Stilpnosiderit, vorzüglich des opslartigen Formationszustandes wegen, ausgenommen) nur als Varietäten einer Species anzuschen, wefür ich den Namen Göthit aus den übrigen auswählen möchte.

Das andere, sehr allgemein verbreitete, Hydrat bildet den Brauneisenstein oder das Brauneisenerz und entsteht auch, nach Berzelius, beim Rosten des Eisens durch Wasser.

Ausser diesen beiden, in der Natur vorkommenden Hydraten giebt es nach ein anderes, welches man erhält, wenn eine Kisenoxydauslösung durch Aetzammoniak gefällt wird. Dieses besteht nach L. Gmelin aus 81,49 Kisenoxyd und 18,51 Wasser, welches der Formel Fe H² entspricht.

Vergleicht man in diesen Verbindungen die Sauersofmengen vom Wanner und Eisenoxyd, au erhält man folgende Proportionen:

1 : 3 - Göthit

11/2: 3 - Braunefsenerz

2 : 8 - durch Ammoniak gefälltes Hydrat.

'2) Vorläufige Notiz über das Mercaptan und die Hydroxanihonsäure,

von

Professor Dr. W. CH. ZEIAE in Kopenhagen*).

Ich übersende Ihnen anbei ein Kxemplar einer Denkschrift, worin ich zunächst vorzüglich von derjenigen meiner neuen

*) Aus einem Schreiben an Schweigger-Seidel d. d. des

Schwesel-Verbindungen gehandelt habe, welche sich durch die Eigenschaft, aus die Metallverbindungen zu wirken, charakterisirt*). Binnen Kurzem hosse ich, Ihnen eine andere Abhandlung senden zu können, welche neue Untersuchungen über die Hydroxanthonsäure enthalten wird. Wie es scheint, so ist dieser Gegenstand, nach dem Studium des Mercaptans, gerade zur rechten Zeit wieder von mir ausgenommen worden. Ich melde Ihnen hierbei nur vorläusig, mein Freund, dass die Verbindung, der ich den Namen xanthogensaures Kali gegeben hatte, Ka + S¹ C6 H¹0 O² zu sein scheint, so dass wohl die Verhältnissthelle des Schwesels und des Kaliums, aber hicht die Quantität des Kohlenstosses scharf genug bestimmt worden sind in meinen ersten Versuchen.

3) Ueber eine merkwürdige Reduction und Krystallisation des Antimonoxyds,

YOU

Dr. L. F. BLEY in Bernburg.

Metall in Salpetersäure gelöst und des plates entstandene basische Oxydulsalz so lange mit Wasser digerirt, bis dasselbe nicht mehr sauer reagirte. Dieses Oxyd wurde, nachdem das Wasser abgetropft war und die Masse auf dem Filter einige Consistenz gewonnen hatte, wohl in Papier eingeschlagen, auf der Ziegelsteinröhre eines Stubenofens zum Trocknen hingelegt. Schön einige Tage hatte es so gelegen, ohne dass eine andere Veränderung wahrzunehmen gewesen wäre, als die des Trockenwerdens. Nachdem es fast trocken geworden und die Ofenröhre etwa eine Temperatur von höchstens 4, 25° R. angenommen hatte, stiess das Oxyd plötzlich Rauch aus. Beim Herausnehmen fand sich dasselbe in der Mitte glühend, so dass die Hitze sich meh den Seiten bin verbreitend, einen Theil des

^{**)} Diese Abhandlung über das Mercaptan u. s. w. wird eins der nächsten Heste mittheilen. Eine vorläufige Nachricht davon wurde bereits im N. Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1833. VIII. 146 gegeben.

Papiers verkehlte, wodurch, unter Mitwirkung der Hitze, ei Theil des Oxydes zu Metall, in schönen silberweiss glänzende kleinen Nadeln, reducirt wurde. Ein anderer Theil, der minde heiss geworden, war aus dem pulverförmigen, nur unter de Loupe krystallinisch erscheinenden Zustande, in ½ bis 2½ Li nien langen Nadeln krystallisirt, von denen einige die Stärk einer Stecknadel mittlerer Dicke besassen, andere so fein con struirt waren, dass sie dem unbewaffneten Auge nur als wolli ger Ueberzug erschienen. Der grössere Theil blieb pulverför mig von schmutzig gelbweisser Farbe zurück.

Ich erinnere mich nicht über eine, bei so niedriger Tem peratur, gleichsam von selbst erfolgte Reduction des Antimon oxyds eine Mittheilung gefunden zu haben; auch L. Gmelinhat in seinem vortrefflichen Handbuche der theoretischen Cheminderselben nicht gedacht, daher ich mir diese Mittheilung er laube *).

4) Notiz über das Verhalten verschiedenet Wachs- und Talgkerzen, hinsichtlich der Helligkwit beim Brennen und des dabei stattfindenden Verlustes,

ven

Dr. F. L. BLEY in Bernburg.

Das im Handel zu einem sehr billigen Preise vorkomment segenannte japanische Wachs gab mir Veranlassung, seine Anwendbarkeit zu Kerzen zu prüfen. Zu dem Ende goss ich mir von demselben, dann von reinem weissen Wachse, von gebem Wachse und von Talg einige Kerzen, und verglich sie bil 27" 10" Barometerstand und + 15° R. Temperatur hinsicht lich ihrer leuchtenden Kraft und des beim Brennen stattfinden den Verlustes.

Schw.-Sdl.

der Krystallisations-Phänomene gehören, und die Reduction nur ein Folge der Einwirkung des durch die beim plützlichen Krystallisiren de Oxydes entwickelte Hitze verkohlten Papieres sein? Demungeachte ist die Erscheinung unter diesen Umständen auffallend und neu

Eine Kerze von weissem Wachee, 14 Brachman und 46 Gran wiegend, verlor in 21/2 Stunden 7 Brachmen und 41 Gran.

Eine dergleichen von japanischem Wachse von demselben Gewichte verlor in derselben Zeit 8 Drachmen 13 Gran.

Eine von gelbem Wachse, genau ebenso schwer, gab einen Verlust von 8 Drachmen 11 Gran.

Ein Telglicht von demociben Gewichte verier 6 Drachman und 36 Grap.

Am hellsten braunte das Talglicht, etwas weniger hell das gibe Wachslicht, darauf folgte das weisse und zuletzt das aus punischem Wachse bereitete, welches letztere indess dem aus wissem Wachse bereiteten ziemlich gleichkam. Du der Preis ies japanischen zum weissen Wachse sich wie 4: 7 verhält, so verdient es allerdings grosse Beachtung in ükenomischer Ansicht.

5) Zusammensetzung der Fetisubstanzen.

In der Sitzung der Pariser Akademie am 36. Jan. a. c. legte Herr Lecanu Beobachtungen über die chemische Zummnensetzung der fetten Körper vor.

"Wenn wir versuchen die in dieser Denkschrift auseinanlergesetzten Thatsachen übersichtlich zusammenzufassen," sagt Herr Lecanu, "so werden wir sehen:"

- "1) Dass sie dahin führen, die Ansichten, welche man ich bis dahin über die chemische Zusammensetzung der setten Ebrer gebildet hatte, bedeutend zu modisieren, dermaassen, is zwischen dem grössten Theile dieser Körper animalischen Urprungs und dem grössten Theile derer vegetabilischen Urprungs wesentliche Unterschiede zugestanden werden müssen; wiem,
- "I) wenn die fetten Körper vegetabilischen Ursprungs leliglich ein flüssiges Princip und ein starres, in verschiedenen
 Mengungsverhältnissen, zu enthalten scheinen, wie man seit
 linger Zeit bereits angenommen hat, diejenigen animalischen
 Ursprungs, ausser einem flüssigen Principe, wenigstens zwei
 larre Principe enthalten, von denen das leichter schmelzbare
 lind im Aether ungleich löslichere dem starren Principe der
 vegetabilischen Oele zu entsprechen scheint. Diese beiden Prin-

welches vermittelst des Alkohof erhalten wird. Aber nur de eine minder schmelzbare Theil wird nun in Zukunst allein de Namen "Stearin" beibehalten dürsen, der andere bingegen eine eigenthümlichen Namen erhalten müssen, wosür man wohl de fine Maryurine wählen künnte *), dahei aber zu unterscheide hätte zwischen dem Margarin der Saamen **) und dem de Odie, welche, ungenohtet grosser Analogien, doch keinesweg ident alnd."

3) Dass die Butter, unter den animalischen, und das stat Muscatöl, unter den vegetabilischen Fetten, schon eine Aufpahme bilden von jeuer gemeinsamen Regel, indem erstere di vegetabilischen Ochen, das andere hingegen den animalische Fetten sich anschliesst."

"Dass reines Stearin sich durch die Wirkung der Alkstien in Stearinsäure und in Glycerin umwandele und seiner Zusammensetzung nach durch wasserleere Stearinsäure plus gleichfal wasserleeres Chycerin repräsentirt werden könne." (L'Institute 1834. No. 27. S. 30.)

6) Ueber die nähren. Eigenschaft der Gallerte.

Als Curiosum verdient folgende Notiz einige Berücksich tigung.

Am 20. Jan. 1834 wurde der Pariser Akademie ein Schreiben des Herrn Gannal mitgetheilt, worin dieser anzeigte, des nach 70 tägigen Versuchen, denen er sich unterzogen, glag wersichern zu können, dass die Gallerte keinesweges nähren Eigenschaften besitze. "Um diese Erklärung zu unterstützes schreibt Herr Gannal, "biete ich den Anhängern der ente gengesetzten Lehre an, dass wir uns gemeinschaftlich eine

D. Red.

^{*)} Man vergleiche hiermit die analogen Beobachtungen des Ppt fessors Joss zu Wien im 1sten Hefte vorliegender Zuschrift S. 39.

^{**)} Margarine des graines steht im Originale. Sollte diess nicht vie leicht ein Druckfehler sein und graisses (Fette) heissen müssen? D ausführliche Abhandlang wird uns darüber hald aufklären.

Interheidung dieser für die politische Oekonomie as wichtigen Inge." Dieser Brief wurde an die für die Gatlerte niedergiestzte Commission übersandt und dieselbe eingeladen, den über iese Frage abzustattenden Bericht möglichst zu beschleunigen. In der folgenden Sitzung der Akademie (am 27. Jan.) erklärte unmehr Herr Julie-Kontenelle, in Erwiederung auf jene beauptung Gannal's, schriftlich, dass er nach 18 monatlichen, der Viertelische mit 18 bis 15 verschiedenen Personen jeden biers und Geschiechtes angestellten Versuchen, im Stande set, de näheende Rigenschaft der Gallerte unbestreither mu beweiten. Er beabsiehtigt diese Arbeit unverweilt der Akademie unwiegen. L'Institut II. aan. No. 37. den 33. Jan. 1834. S. 38. d. 1. Febr. S. 37.)

Ber Name Sannal hat bekanntlich in den Annalen der rissenschaftlichen Mystificationen einen schönen Klang erlangt, urch die vor einigen Jahren furore machende Entdeckung undlicher Binmanten-Bildung durch Zerlegung des Schwefel-bildunstells mit Phospher. Achulich mag es sich mit dieser weichtigen Entdeckung verhalten.

7) Notis über den Gehirnsand,

VOM

Geh. Hofr. und Commenthur Wurzer in Marburg*).

Bereits viermal habe ich Concretionen chemisch unterncht, welche man häufig in der Zirbeldrüse antrifft und
ein Drücken derselben zwischen den Fingern fühlt. Sie komnca unter dem Namen Gehirnsand vor, und sind unregelmässig
eformt. Auf ihrer Oberfläche sind sie meistens scharf und
nuh.

Die Stückchen, welche ich erhielt, waren stets zu klein, manches mit Bestimmtheit davon angeben zu können. Diessmal erhielt ich von der hiesigen Anatomie eine solche Contretion, die genau 0,3 Gran N. M. Gw. wog. Die aufgefun-

^{*)} Aus einem Schreiben an Schweigger-Seidel d. d. den 12. Febr. 1834.

deten Bestandtheile waren ganz dieselben, welche ich früher in ihnen angetraffen hatte, und waren: phosphorsaurer Kalk, kohlensaurer Kalk, Eisen und Mangan.

8) Künstliche Krystalle von Zwiefach Schwefel-Zinn.

In der Sitzung der Pariser Akademie vom 33. Sept. 1831 wurde eine von Herrn Gaudin eingesandte prächtige Krystallisation von Zwiefuch Schwefel-Zinn in Form einer nagelmäsigen bezagenalen Tafel vom vollkommensten Glanze vorgelegighte Umrisse der Winkel und Seiten sind von höchster Vollendung. Unter der Lupe erzeugen die hexaëdrischen trichterartigen Vertiefungen und der Parallelismus der neben einander gelagerten Blätter die schönsten Erscheinungen von Symmetrie und von farbigen Streifen. Dieser Krystall ist durch Feuer erhalten werden. Zu bedauern ist, dass Gaudin sein Verfahren nicht, beschrieben hat. (Journ. de Chim. med. Dechr. 1833 S. 730.)

Metallurgie.

T.

Rechteibung des Gold-, Silber-, Blei- und Expferausbringens auf den königl. ungariwhen Hütten zu Fernezely (Nagybanya), Kapnik, Felsöbanya, Laposbanya, Olahlaposbanya und Borsa,

von

CARL KERSTEN,
Assessor berm Kunigl. Sächs. Über-Hüttenamte.

Vorwort.

In den Jahren 1827 — 1828 unternahm ich in Begleitung von Herrn T. Moore — dermalen in Columbien, — eine wismeschaftliche Reise durch die Oesterreich'sche Monarchie, und besuchte sämmtliche Silber- und Gold-Hüttenwerke in Ungarn and Siebenbürgen und, mit Ausnahme einiger Kärnthner Werke, well sämmtliche Blei- und Silberhütten des grossen Kaisermetes:

Da das Ungarische und Siebenbürgische Hüttenwesen auf der höheren Stufe der Ausbildung steht, als man im Auslande zu glauben scheint, in neuerer Zeit fast gar nichts darüber öfzutlich bekannt geworden ist, und ein mehrfaches glückliches zusammentreffen günstiger Umstände die Reise sehr instructiv bachte, so entschloss ich mich, nach meiner Rückkehr eine Zeschreibung der wichtigsten metallurgischen Processe in Ungam und Siebenbürgen bekannt zu machen. Spätere Reisen und Berufsgeschäfte haben dies bisher verhindert und erst jetzt zehe ich mich in den Stand gesetzt, mein Vorhaben theilweise auszuführen. Ich beginne diese Reiserelationen mit der Beschreibung des Schmelzprocesses im Oberungarischen Inspectorate Nagybänya.

Journ. f. prakt. Chemie. I. 4.

Wenn schon das quantitative Metallausbringen dieses Die trictes bei weitem von dem in Niederungarn und Siebenbürge überstiegen wird, darf jedoch die seit einigen Jahren von de königl. ungarischen Hofkammerrathe v. Svaiczer daselbst ein geführte Methode des Ausbringens keinen Vergleich mit den gedachten Ländern stattfindenden fürchten, im Gegentheil möch sie diese in mehr als einer Beziehung übertreffen.

Die mehrsten Data über das Auf- und Ausbringen sind am lich, und wurden mir von dem Directorio des Oberinspeters Herrn v. Svaiczer, mitgetheilt. Ich fühle mich um so met verpflichtet, diesem ausgezeichneten Chef, so wie den übrig ungarischen und siehenbürgischen Bergwerksbehörden, mit dan ich in Berührung kam, für die mir zu Theil gewordene ausgezeichnete Zuvorkommenheit und Liberalität hiermit öffentlic meinen Dank abzustatten, als ich hierdurch zugleich die wo zuweilen stattfindenden irrigen Ansichten, als seien diese minde mittheilend, als die deutschen, aus eigner Erfahrung widerle gen kann.

Die königliche ungarische freie Bergstadt Nagybanya - (deutsch: Grosse Grube) — liegt an dem äussersten End Oberungarns, an der Grenze von Siebenbürgen, in dem Szath marer Comitate, ohngefähr 90 Meilen hinter Wien. Sie lieg in einem äusserst fruchtbaren Thale, auf einer Seite von hohe Gebirgen eingeschlossen, welche sich von Mitternacht nach Mittag erstrecken und bis an die Karpathen hinziehen.

in the state of th

Unter allen Bergstädten, welche ich in verschiedenen Ländern zu sehen Gelegenheit hatte, besitzt Nagybanya die schöns Lage. Es herrscht hier ein sehr mildes Klima, denn die hohe mit kräftigen Laubholzwaldungen bedeckten, Gebirge schütze das Thal gegen die Nordwinde. —

An den Gehängen der Gebirge gedeiht die Rebe und die Kastanie, und was wohl selten vorkommen möchte, der anfahrend Häuer geht durch Weingärten zu dem Stollenmundloch, in desse Nähe kostbare Früchte reifen.

Was Schemnitz für Niederungarn, Freiberg für Sachsen Clausthal für den Harz ist, ist Nagybanya für das östlich Oberungarn. Egist der Sitz eines Oberinspectorats, welchem die ringsm gelegenen Berg- und Hüttenämter untergeordnet sind. Dieses Oberinspectorat berichtet unmittelbar an die k. k. Allgemeine Hefkammer in Münz- und Bergwesen in Wien, besteht aus einem Präses und mehreren referirenden Assessoren, und scheint in seiner Stellung und seinem Wirkungskreise dem königlichen Oberbergamte zu Freiberg ähnlich zu sein. Ihm sind untergeordnet:

Die Bergämter zu Felsöbanya, Kapnik, Olah-Lapos-banya und Laposbanya, das Hüttenamt zu Fernezely, die Eisenwerks-verwaltungen zu Olah-Lapos, die Berggerichtssubstitutionen zu Felsöbanya und Kapnik und die Herrschaftsprovisoriale zu Nagy-baya, Olah-Lapos und Libathin.

Bis zum Jahre 1827 befand sich noch in Nagybänya ein Münzamt, welches ebenfalls unter dem Inspectorate stand. Es ist jedoch jetzt eingegangen und mit dem k. k. Münzamte zu Wien vereinigt worden.

Die Zeit der Erbauung der Stadt Nagybanya dürste schwer zu ermitteln sein; doch hat sie gewiss schon ein hohes Alter, denn, wie von Born bemerkt, sinden sich Urkunden und Freiheitsbriese vom König Ludwig dem Ersten, aus denen hervorgeht, dass man schon in dem Jahre 1347 hier Bergbau trieb. Im Jahre 1468 verpachtete der berühmte Ungarnkönig Matthias Corvinus das Recht des Bergbaues und Münzens der Stadt Nagybanya für 13,000 Goldgulden pro Jahr.

In den ungarischen Landesgesetzen von 1519 wird von zwei Kammern, welche die königlichen Bergwerkseinkünfte, die von Kremnitz, die andere von "Rivolum Dominarum" — so hjess ehedem Nagyhanya wegen eines durchfliessenden Baches, — erhoben und besorgten, Erwähnung gethan.

Bis ums Jahr 1748 stand die Verwaltung der Nagybanyer und der umliegenden Bergwerke unter der Kaschauer ungarischen Cameraladministration; in diesem Jahre wurde in Nagybanya ein eigenes Oberinspectorat errichtet und diesem die Oberaussicht über den hiesigen Bergbau übertragen.

In früheren Zeiten, noch zu Anfange des 16. Jahrhunderts, war der hiesige Bergbau sehr ergiebig, doch fing er nach dem ersten Viertel dieses Jahrhunderts an abzunehmen; Kriege und Empörungen beförderten sein Sinken und in der Mitte des 17.

١

Jahrhunderts geriefth er gänzlich in Verfall. Erst in den 60et Jahren des verslossenen Jahrhunderts nahm man den Bergbat in dem nahe bei der Stadt gelegenen Kreuzberge wieder auf und trieb einen 600 Lachter langen tiefen Stolln, um die alte Baue zu gewältigen. — Seit dieser Zeit ist der Bergbau hier in stetem Steigen, ist jedoch jetzt immer noch wegen der grossen Kosten, welche der Herantrich des Stollns vertresicht, noch nicht zur Ausbeute gelangt. —

Der Gang, worauf jetzt die meisten Baue des Kreuzberges umgehen, besteht aus Hornstein, Quarz und Calcedon, in denen Kupferkies, Schweselkies, Blende, Rothgiltigerz, Grauspiesglaserz und Silberschwärze einbrechen. — Er streicht hora 3 und hat ein Fallen von 80 Grad in Nordwest. Seine Mächtigkeit beträgt öfters 3 Lachter; er zertheilt sich zuweilen in mehrere einige Fuss mächtige Nebentrümer. Der Bergbau in dem Kreuzberge ist königlich und beschäftigt eiren 200 Mahn.

Der hiesige Privatbergbau ist nicht unbedeutend. Er wird grösstentheils von Eigenlöhnern betrieben, d. i. von solchen Lehnträgern, welche ihre Gruben selbst bearbeiten, zum Theil aber auch von Unterlöhnern, denen gegen einen gewissen Theil der durch sie erzeugten Gefälle der Bergbau von den Lehnträgern überlassen worden ist, den sie auf eigne Kosten treiben.

Eine eigne Classe der Privatbergarbeiter sind die sogenannten Halthäuer, deren Becker*) ausführlich gedenkt. Diese betreiben alte Baue, welche ihnen überlassen worden, nuch ihrem eignen Gutbefinden, halten ihr Gezähe selbst, bekommen aber Pulver und Unschlitt von der Grube, deren Betrag ihnen jedoch am Lohntage abgezogen wird. Sie müssen ihre gewonnenen Erze selbst fördern und aufbereiten, wozu sie von der Grube nur die Hunde und Pochwerke unentgeldlich erhalten. Für alles Uebrige müssen sie selbst sorgen. Diese Halthäuer erhalten für die gewonnenen Erze, nach Abzug von 5 p. C. Fenerabgang, auf jeden Denaire Gold, so wie auf jedes Loth Siber, 30 Kreuzer. Diese Halthäuer werden nur in verlassene Abbaue, nie auf ergiebige Erzmittel gelegt, da sie sehr unregelmässige Baue treiben, die stets nur bezwecken, so viel als möglich edle

^{*)} Journal einer bergmännischen Reise durch Ungarn etc. II. Theil p. 50.

Mathie zu gewinnen. — Diese ungeregelten Baue bringen an michen Stellen, welche den Halthäuern überlassen werden, keinen Nachtheil, im Gegentheil werden hierdurch zuweilen nicht nwichtige Erzmittel aufgefunden.

Ohngleich wichtiger, als der Bergbau bei Nagybanya, ist der zu Felsöbanya, 1 Stunde vor Nagybanya. Der Bergbau hat hier ein sehr bohes Alter, und hat sich ohngeachtet der unglücklichen Kreignisse, welche grösstentheils den Verfall des Nagybanyer Berghaues herbeiführten, dennoch immer erhalten.

Im Jahre 1593 erhielten die Einwohner von Felsöhanya einen Freiheitsbrief. Im Jahre 1690 wurden ihnen die Bergwerke von Kaiser Leopold um 25,420 Gulden abgekauft, und zugleich noch Freiheit von allen Abgaben und Auflagen für künstige Zeiten zugesichert.

Die mehrsten Baue sind jetzt auf der Grube Borkut. Die lagerstätte besteht aus mehreren Gängen, welche Quarz, Hornstein, Calcedon, Schwerspath, Kupferkies, Schwefelkies, Blende, Fahlerz, Grauspiesglaserz, Bothgiltigerz und eingesprengtes Gold führen. Ausserdem finden sich hier noch rothes und geles Rauschgelb. Die Gänge liefern meistens nur Pocherze, welche in mehreren guteingerichteten Poch- und Waschwerken außereitet werden. Während meiner Anwesenheit war man mit der Erbauung mehrerer Pochwerke und Wäschen beschäftigt. Die Schlieche, die man aus den Pochgängen zieht, halten meist $1\frac{1}{2}$ — 2 Loth Silber und die Mark des Letzteren 30 — 40 Denaire Gold, zuweilen sind sie jedoch sehr reich.

Der hiesige gewerkschaftliche Bergbau ist unbedeutend und wird ohne Ordnung betrieben. Auf dem Wege von Nagybanya mich Felsebanya sieht man Pochwerke, die in dem schlechtesten Zustande sind.

Der Bergbau zu Kapnik ist der bedeutendste des Inspectorats zu Nagybanya und zu $\frac{2}{3}$ königlich und $\frac{1}{3}$ gewerkschaftlich. — Er war in früheren Zeiten höchst ergiebig, kam jedoch ebenfalls um die Mitte des 18. Jahrhunderts ins Sinken, um welche Zeit die Grube Fürstenstolle von dem Aerario den Gewerken, da diese sie wegen Armuth nicht fortbetreihen konnten, abgekauft und bei der damaligen Errichtung des Inspectorats zu Nagybanya, diesem untergeordnet wurde.

Der grösste Theil des Bergbaues wird auf der rechten

Seite des tiefen Thals, in welchem das Städtchen Kapnik liegt, betrieben. Die Gänge kommen im Sienit vor, streichen sämmtlich von Mittag nach Mitternacht und fallen von Abend nach Morgen. Sie besitzen mehrstens eine grosse Mächtigkeit, und gehören nach Esmark und Becker zweien Formationen an. Die Gänge der ältesten, welche mehrere Fuss mächtig sind, führen Fahlerz, Schwarzgiltigerz, Blende, rothes Rauschgelb, Braunspath, Kalk- und Flussspath, Quarz und höchst sein eingesprengtes Gold; die der jüngeren, von etwas geringerer Mächtigkeit, sühren Bleiglanz, Blende, Schwesel- und Kupserkies, Grauspiesglaserz, Quarz, Hornstein und ebenfalls sehr sein eingesprengtes Gold.

Becker vermuthet, dass der Wenceslai-Gang unter dem südlichen Abhange des Kapnikerthals einer dritten Formation angehöre, da er andere Erze, nämlich gediegenen Arsenik, sichtbares Gold, rothen Schwefelarsenik und Grauspiesglanz führt.

Einer vierten Formation sollen die Gänge der Grube Rota angehören, welche ½ Stunde von Kapnik, fast auf dem höchsten Puncte des hiesigen Gebirges liegt. Diese Grube ist erst zeit 70 Jahren von Wallachischen Bergleuten erschüfft worden und jetzt in blühendem Zustande. Die dasigen Gänge sind sehr mächtig und führen goldhaltigen Schwefelkies ‡), Kupferkies, Bleiglanz, Blende, Quarz, Hornstein, Braunstein und Schwerspath.

Die Gewerken haben die Leitung ihres Grubenbetriebes den königlichen Beamten übertragen. Obgleich die Gruben des Kapniker Reviers zuweilen sehr reiche Geschicke liefern, so besteht doch der grösste Theil derselben aus armen 1-3quentlichen Kiesschliechen und mehrlöthigen dürren Erzen, — so wie überhaupt die mehrsten der in dem Nagybanyer Distrikt gewonnenen Kiesschlieche von 1/4 - 1/2 Loth güldischem Silber und 30 Denaire Gold pro Mark güldischen Silbers sind. —

Anzahl und Lage der Hütten des Nagybanyer Ober-Inspectorats.

In dem Nagybanyer Bergwerksdistrikte befinden sich gegen-

*) In mehreren Abänderungen des Schwefelkieses von der Rota bei Kapnik habe ich kleine Mengen von Selen aufgefunden. (Siehe Kastners Archiv. Bd. XIV. S. 127 und 183.)

witig 4 Silber- und 2 Kupferhütten. Von den 4 Bilberhütten in die Haupthütten zu betrachten

Fernezely und Kapnik.

Filiale. von diesen Hauptwerken sind die Hütten von Lapakanza und Olahlapesbanya. Erstere gehört zu Fernezely, ktziete zu Kapnik. Die Kupferhütten sind Borsa und Eelsöhaya.

Die Hütte zu Ferneze oder Fernezely ist die grösste des betriktes und liegt 3/4 Stunde von der Stadt Nagybänya in einem überaus schönen Thale. Sie besteht aus 4 Hehösen, i Treibeheerd, 3 Reverberirösen, 1 Probirgaden oder Laboratomund 2 Erzkrämen oder Magazinen, von denen das Hine: weh von dem Bergrath Häring erbaut wurde.

Hier befindet sich zugleich auch das Waldamt, unter einem Waldmeister, welches die Hütte, so wie die Probierlahoratofien mit Nagybanya mit Holz und Kohlen versorgt. Das Filial der Jenezelyer Schmelzhütte zu Laposbanya liegt in einer Battermag von mehreren Stunden seitwärts, und hat 1 Mohoffen, Jenezelyen Malbhohöfen, worin Armverbleiungs- und Armverbleiungs- in bei Geschicken von Miszbanya und Illoba betrieben wird. Die weitere Verarbeitung der bier erzeugten Producte geschieht zu Fernezely.

Die 2te Haupthütte zu Kapnik liegt ½ Stunde von der Bergstadt gleichen Namens und 3½ Stunde von Nagybanya, ist im Besitze von 3 Reverberiröfen, eines Treibekeerdes und 4 Halbhohöfen, von denen jetzt nur drei zur gänzlichen Aufweitung der jährlichen Einlösung, welche grösstentheils aus wehr armen 1 — 2quentlichen Kiesschliechen und dürren Silberwezen besteht, in Umtrieb erhalten werden.

Doch beabsichtigte man bei meiner Anwesenheit die Erhuung eines Hohofens. Die Hütte hat 2 Erzkräme oder Magazine, von denen das eine sehr gut und zweckmässig eingenichtet ist und in seiner Anlage denen auf dem Ober-Harze
ihnelt.

Das Filial der Kapniker Hütte Olahlapos-banya, liegt in geringer Entfernung von Kapnik über einem Gebirge, welches die Grenze zwischen dem Szolnoker Komitat und dem Köyarer 200:

Distrikt Etsbenbürgen bildet. Ke besteht aus 1 Mebeten und 2 Halbhohöfen, in denen Armverbleiung und Armverbleiungslechschmelzen betrieben wird. Diese Hätte liefert ihre erzeugten Producte zur weitern Zugutemachung nach Kapnik.

Borsa liegt 15 Meilen von Nagybanya entfernt, im Marmaroscher Komitate, am äussersten Ende Oberungarns an der Grenze der Bucowina. Die Hütte hat 3 Halbhohöfen und erzeugt silberreiche Schwarzkupfer aus silberhaltigen Kupferund Schwefelkiesen. Dieses Etablissement ist nur etwa erst seit 15 Jahren gegründet, aber schon zur Zeit meiner Auwesenheit beabsichtigte man, da der hiesige Berghau zu schönen Hoffnungen berechtigte, die Erbauung von noch zweien Halbhohöfen. Das hiesige Werk wird gewiss einst von grosser Wichtigkeit werden; leider ist es nur zu sehr entlegen und die ausserordentlich hohen und stellen bewaldeten Gebirge stellen der Communication mit dem flacheren Lande kaum zu gewältigende Hindernisse dar.

Traurig ist das Loos der dortigen beiden Offizianten. Sie besieden sich, so zu sagen, am äussersten Punote der cultivirten Welt. Der nächste Ort, wo sie Amtsverwandte tressen, ist Kapnik, welches 10 — 12 Meilen entsernt ist, und wohin der Weg nur durch öde waldige Gebirge sührt. Das Ders Borsa ist gänzlich von Wallachen bewohnt, die wegen ihrer Tapserkeit bei den Einsällen der Tartaren unter dem König Beladem vierten sämmtlich für sich und ihre Nachkommen zu Edelleuten erhoben wurden.

Felsöbánya liegt 1½ Stunde von Nagybánya. In der hipsigen Hütte werden die entsilberten Kupferleche von Fernezely und Kapnik zu Schwarzkupfer durchgestochen, dieses gast gemacht und unter mehreren Kupferhämmern zu Kaufmannswarz verärbeitet.

Historische Bemerkungen über den Schmelzprocess im Oberinspectorate Nayybanya.

Um die nachfolgende Beschreibung des jetzt auf den Nagybanyer Hüttenwerken üblichen Schmelzverfahrens einzuleiten, erscheint es nothwendig, einen kurzen Abriss der Schmelzmethoden zu liefern, die früher in Anwendung waren, um aus den hiesigen Erzen Gold, Silber, Blei und Kupfer zu gawis-

In han keinerwege meine Abeicht sein, in die früherient Zeiter sunticksugehen, we nach alle wissenschaftlicht Kaltur, maatlich in den hierigen Landen, schlummerte, we der Ein-lil die Auskringungsmethoden bestimmte, die dann durch Traus litien Jahrhunderte im Umgang waren; nur mit dem verfies-leiten Jahrhundert will jeh die Geschiehte des hiesigen Schapelz-lewens beginnen und er bie auf die Gegensvart verfolgen.

Mine ausschriche historische Beschzeibung des hiesigen Metallensbringens würde, wenn mir auch hierzu die ersorderlichen Data zu Gebote stünden, nur von wenigem Nutzen und geingem Interesse sein, denn während bei den mehrsten Wissmechaften und Künsten das Studium ihrer Geschichte. für die:
Gegenwart wichtig und belehrend ist, macht hierven das Hüttenwesen in Verein mit der Chemie eine Ausnahme.

Diese Wissenschaften waren Jahrtausende in Kindheit und est in den letzten Decennien des verflossenenen Jahrhundertst werden sie aus diesem Zustade gerissen, erhoben sich aber: such von dieser Zeit an — merkwürdig genug — mit diner Verbenens, gleichsam im Fluge, woven die Geschichte anderer Wissenschaften und Künste auf wenige Beispiele aufzuweisen hat.

In den älteren Zeiten wurden hier alle Erze, welche man für schmelzwürdig hielt, auf die Hätten geliefert und ehne Unterschied, ob sie Kiese, Silber- oder Bleierze waren, zusammengemengt und gemeinschaftlich in niederen Krummöfen verschmolzen. Man erhielt hierdurch Werkbleie, welche auf effenen, nur mit Hölz überdeckten Heerden vertrieben wurden. Später führte man hier die Roh-, Anreich- und Frischarbeit ein, dann die gewähnliche Bleighanzverschmelzung nach der Art, wie sie in Niederungarn betrieben wurde. Doch diese Methoden entsprachen nicht den gewünschten Zwecken und gebegten Erwartungen. Man versuchte neue.

Die k. k. Hofkammer zu Wien schickte ienen Commisser in der Person des Herrn Franz von Gersdorf hieher, um den Zustand des hierigen Hüttenwesens zu untersuchen und Anstalten zu einem, den hierigen Verhältnissen entsprechenden, rationallen Schmelzverfahren zu treffen.

Dieser führte die sogenannte doppelte Asreicherung ein, die jedoch keine Vortheile gewährte, weshalb man sie verwarf trationsbehmeiden versuchte. Doch auch diese Methoden waten nicht geeignet, ein vortheilkaften Ausbringen herbeinuführen, aus welcher Uzunche sich die k. k. Hefkammer abermals bewogen fühlte, einen Commisser hieher zu senden. Dieses war der geschickte Michael Häring — später Bergrath und Professor der Chemie an der Bergskademie zu Schemnitz, welcher Sachsen und den Härz bereist hatte und Gelegenheit nahm, so manche zweckmässige Verbesserung des Hüttenwesbens in der östreichischen Monarchie einzuführen.

Häring sollte die sehr hohen Metallverluste zurtekführen, die früher stattgefunden hatten, und ohngeachtet mehrerer Versuche noch jetzt stattfanden.

Im Jahr 1790 betrug der Verlust an güldischem Siber auf 100 Mark, welche man in die Beschickung nahm, 28 Mark 3 Leth 8 Qt. und der Bleiveriust auf die ausgebrachte Mark güldischen Silbers 119½ Pfd. Im folgenden Jahre 1791 fand bei der Boharbeit zu Laposbanya ein Verlust von 32 p. C. und bei der Anreichearbeit zu Olahlaposbanya von 31 p. C. an güldischem Silber statt, wobei der Bleiabgang: auf die ausgebrachte Mark güldischen Silbers sich über 100 Pfd. belief.

1791 fand bei der Roh- und Anreichearbeit ein Verlust zu güldischem Silber statt:

auf. der Hütte zu

Laposbánya von 30 Mark 18 Loth 8 Qt.
Olahlaposbánya – 30 – 4 – – –
Kapník – 34 – 8 – 2 –
auf verschmolzene 100 Mark.

Das Schmelzverfahren, welches Michael Häring im Jahre 1800 in Antrag brachte und versuchte, bestand darin, alle zeither zur Roh- und Anreichearbeit verwendeten Erze und Kiese gemeinschaftlich zu verschmelzen, und die fallenden Steine und Schlacken hierauf mit den reichen Silbererzen und Silberschliechen zu verschmelzen und das Blei wieder vorzuschlagen. Die bei dieser Arbeit entstehenden Leche und Schlacken sellten der Hauptarbeit wieder mit zugefügt werden.

Man sieht sehr bald, dass Häring beabsichtigte, ein den sächsischen Prozess sehr ähnliches Schmelzverfahren einzuführen. 'i at

theer Schmidtepronous wurde 18 Julies with 4960 and 4800 to , dock with machinigants Data zeigna, will ungdant-

Jahre 1805 hatte men und der Militer zu Krenik heb Armverbiehungsproumse bei 100 Minnik güblischen Silen Abgang von

1 Mark 4 Loth 2 Qt. - Dennire Clina:

und 40 - 4 - 2 - 7 . - Gold,

urechnung der in den zugeschlagenen Schlacken enthal-9 Mark 11 Leth — Qt. 2 Den. güldischen Silbera. Rech-1 dieses dazu, so beträgt der Abgang an 52 Mark 4 Lth. 1 Denaire güldisch Silber und an Feingold

66 Mark 5 Loth — Qt. 15/4 Densire.

om 4ten Quartal 1813 bis zum 2ten Quartal 1816 wurde dachter Hütte die Roh – und Anreicherarbeit mit einem von 14 p. C. güldischem Silber betrieben.

of 100 Centuer Erze und Schlieche zu verschmelzen 190 Säume (å Saum 12), 4768 Wien, Cubikfuss) Kohlen riich.

Jahre 1816 betrugen die Schmelzkesten auf der Hütte, nezely bei der Roh- und Aureicherarbeit auf 1. Contact d Schliech

1 Ft. 87 Kr. Conv. Münze, anno 1917

1 Fl. 441/2 Kr. und der Abgang an güldischem Süber 1816, 181/2 p. C. und 1817 111/4 p. C.

ese sehr grossen Abgänge und Schmelzkosten verandie Aufhebung des gedachten Schmelzverfahrens.

iring versuchte nun die schon in ältern Zeiten hier in rung gewesene Arm – und Reichverbleiung mit 160 – C. Frischschlacken, welche bis 1890 bestand. Diese lieferte so ungünstige Resultate, dass ihre Einstellung licht wurde. Man hatte bedeutende Silber –, doch noch e Goldabgänge und consumirte ungemein viel Holz und

hervor und wendete diesen anfänglich mit Hinung der Anreicharbeit an; später, als sich jedoch sehr hleche angesammelt hatten, deren Zugutemachung sehr hidig erschien, betrieb man auch noch die Anreicharbeit tiell tonath in Allem lite stedtungsrische Methode. Attlangs fielem die Maultate günetiger aus, man hatte ein gutartiges Schmelzen, doch die Metallabgänge und der grosse Vertrauch au! Köhlen sanken nicht hermien:

- Vom Sten Otertel 1816 bis und mit dem Man Quartale 1819 wurde bei gedachtem Schmelzbetriebe mit folgenden Abgängen geschmolzen:

auf der Hütte zu Fernezely mit 73/16 p. C. güldischem Sifber un 805/2 p. C. Gold;

auf der Hütte zu Kapnik mit 3½ p. C. güllüschem Ellber un 24½ p. C. Gold;

auf der Hitte zu Laposhánya mit 23½ p. C. gildischem Silber un 43½ p. C. Gold;

auf der Hütte zu Olahlaposbanya mit 13½ p. C. güldischem Silbe und 17 p. C. Gold.

1822 betrug der Silberverlust bei sämmtlichen Hüttenwerken 6½0 p. C. und die Abgänge an Gold 16½ p. C.

Die kurze Skizze zeigt, wie unglücklich die hiesigen Verhältnisse waren, welcher rastlose Wechsel verschiedenartige Processe hier statt fand und wie höchst nachtheilig dieser au die Oekonomie der Berg- und Müttenwerke wirken musste welche überdiess schon von der Last der ungeheuer grosse Schmelzverluste gebeugt wurden.

Eine gleiche Bewandtniss, wie mit dem Ausbringen de edlen Metalle, fand mit dem Kupfer statt. Dieses wird hie theilweise aus den Silbererzen nebenher gewonnen, theil aus meinen Erzen, die durchgängig kleine Mengen güldische Silbers halten, geschmolzen.

Vielfache und verschiedene Methoden kamen in Anwendung, um dieses Metalt aus seinen Erzen zu ziehen, zugleich aber auch Silber und Gold zu gewinnen. Bald verschnols man diese Kupfererze in Verbindung mit den Silbererzen, hal für sich allein und erzeugte saiger- und unsaigerwürdig Schwarzkupfer. Diese wurden durch Saigerung, auch in verschiedenen Zeiten mehrere Jahre hindurch durch Amalgamatist in Felsäbanya entsilbert, doch nie mit Vortheil und günstige Besultaten.

Die Schwarzkupferamalgamation wurde in Felsöhanya von Anfang August 1789 bis mit Schluss April 1792 betrieber Durch diese Amalgamation von 2603 C. 95 Pfd. Schwarz.

ruchu gugon div Priburo Vursondung derseihun zui rhüle zu Thjown but Nousuld im Niederungurn, e

18,117 Ft. 35 Kr. C. M. 1994

for Amalgamation mehrero flemedien with an Ouweren.

er in den Jakren 1605 — 1600 wurde die Tajbwa smethode suf der Mitte zu Beletbauge eingeführ durch in dem leintgebinneten Jahre um Verlaut w 44% Kr. harbeigeführt.

nhre 1867 ermante die R. k. Markammer eine Gon ir Untersnehting dieser unglöcklichen Verkültnisse w ittimg eines bequemen vorlächlichengenden Verfahre berung der Schwarzkupfer.

rurden drei verschiedennrtige Versuste im Gross

Schwarzkupfer moh der su Tajewa übliehen Saig

h die in Brixxlegg in Tyrel gangbare Verbieis

dem Vorschlage eines gewissen Piss durch Mede agung su entsilbern.

mternahm jeden dieser Veranche mit 427 Cent apfer; es ergab sieh jedoch eta Veriust gegen (g nach Tajowa

durch die Saigerung von 8767 Fl. 581/4 Kr.

) bet der Verbieiung von 8278 - 84 -

bbi der Piss'schen Nie-

h nicht die Kosten, welche die Comminsten vore geschlagen worden sind.

ten und 4ten Quartale 1869 werde bei der nach den Piss betriebenen Kupferentstiberung, bei der 6

Mark 18 Loth 1 Qt. Wlieknilber,

6 Ctr. 41 Pfd. Bleisbyang erhalten und es kamen

f 1 Mark Süber 44 Fl. 36 Kr. Nach diesen mi Versuchen seh man sieht wiederum in die unsug thwendigkeit verseint, die Schwarzkupfer sür M illerung nach Tajawa auf tanaperling. Als jadoch im labre 1817 des Oberstkenmengrafenset au Sphemaits, sich ausser Stand gesetzt sah, für das ausgebrachte Silber eine Vergütung zu leisten und gedachte Schwarzkupfer auzunehmen sich weigente, so wurde von Setten der k. k. Hofkammer in Wien beschlossen, diese Sachwarzkupfer nach Brixxlegg in Tyrol auf Reisilberung zu anhafen, de in Nagybanya die vortheilbafte Zugutamachung in Zweißel gezogen wurde. Man wollte also hier die arzeugten Schwarzkupfen über 180 Meilen wei zur Entsilberung transportiren. Dech glücklicher Weise kan en nicht so weit, denn en wurde zur Entsilberung der sich auf mehrere 1800 Ctr. belaufenden Schwarzkupfervorräthe, die 7 läthig waren, ein eigner Kentsilberungsprocess im Jahre 1830 eingeleitet.

Derselbe zerfiel in 8 Hauptarbeiten:

- 1) die Kupserauslösung und
- 2) das Einmalniederschlagen der Leche.

Zu der ersten Arbeit wurden die 7 - 8löthigen im Vorrath, befydlichen Schwarzkupfer mit Schwarzkupfer aus der ersten Niederschlage und nach Bedarf mehr oder weniger geröckete Kupferleche genommen. Im Durchschnitt hielt die Be schickung 7 — 8 Loth. Als Entsilberungsmittel wendete ma verrëstete Bleierze und Glätte an, und zwar wegen des gerin gen: Silbergehaltes der Beschickung in einem sehr hohen Ver hältnisse. Die Beschickung wurde über Halbhoböfen verschung zen, und man erhielt Werke mit 5 Loth Silbergehalt, welch an die Silberhütten als Vorschlagebleie abgeliefert wurden, for ner Stein mit einem Gehalt von 2 Loth Silber, 35 his 40 Pf Kupfer und 8-10 Pfd. Blei. Diese Leche wurden nach ge lindem Verrösten für sich allein verschmolzen, und durch Rie welches man in Portionen zu 1-11/4. Centner bei dem Auf in den Sumpf vor jedem Abstechen des Leches brachtet en silbert. - Auf jedes Loth Silber kamen 10 - 12 Pfd. Blein

Durch diese Arbeit erhielt man 5 — 6löthige Werke, was Leche, welche jedoch nur his auf: 1½ — 1½ Loth im Silberge halt heruntergeführt wurden und 45 — 50 Pfd. Kupfer und 6 — 8 Pfd. Blei hielten. Wegen dieses Bleigehaltes wurde diese Leche später, nachdem sie mit 2 Feuern zugehrannt worden waren, überschmelzen, wobei man ein bleiisches Schwarze

Нацируносово

ni, 60 -- 45. pflige. Empfesieche und sugleich ein nge Werkblei erhielt.

Kupferleche wurden weiter auf Kupfer beerbeig gestelke Gaarkupfer bjeit 2 Leth Silber. Das Sch oder Niederschlagskupfer — wurde bei der B eder zugeschlagen.

ndem diese Manipulation 2 Lahre lang betrieben machte man einen Absobluss, worstm sich jedo die Kosten pro Mark ausgebrachten Silbers den um 4 Kl. 30 Kr. überstiegen. Man setzte et diese Kupferentsilberung bis zum Schluss 161 it grösserer Sorgfait und Genauigkeit.

Verlauf dieser Zeit waren sämmtliche ang von silberhaltigem Schwarzkupfer entsilbert i m 3 Jahren ein Ueberschuss von 87,000 Fl. worden.

Jahre 1825 wurde diese Art der Entsilberung Schmelzprocess entbehrlich, und die Kupferhn dieser Arbeit füberhoben.

tehende kurze historische Skizze zeigt die ung hältnisse des Nagybanyer Hüttenwesens bis zum

ngestellt worden, um dasselbe, man möchte lerben zu retten! — doch vergeblich. Die um Metallverluste, namentlich die des Goldes bang der Silbererze, Schlieche und Kiese, die 1 welche die Eutsilberung der erzeugten Schwarzte, — diese ungünstigen Verhältnisse drückt ättenwesen hart — wirkten nachtheilig auf den würden ein noch tieferes Sinken desselben zur ben, wenn keine Hülfe erschienen wäre. De

lie Spitze des hiesigen Berg – und Hüttenwesens gestellt, den Umsicht, Besonnenheit und Energi ründliche metallurgische Kenntnisse auszeichnen e so glückliche Vereinigung solcher Eigeneitnisse, wie sie sich in der Person des Obering von Svalczer finden, konnte das Biesige Berg- und Hiltenwesen Hülfe erhalten.

Nur erst mehrere Jahre witkt hier dieser Mann und schon best er mit kräftiger Hand nicht nur das hiesige Müttenwesen dem Verderben entrissen, sondern auch so emporgehoben und gleichsam veredelt, dass es sich mit den besten deutscher Müttenbetrieben messen kann, ja einem grossen Theile deutscher Werke zum Vorbild dienen möchte.

Mit erstaunlichen Schwierigkeiten und Mindernissen' hatte Praiczer bei Entwerfung eines Schmelzsystems für den hie sigen District zu kämpfen. Alte Verfassungen und Verträge das hiesige Einlösungs – oder Erzeinkaufs – System und di Beschassenheit der Erzlagerstätten mussten berücksichtigt werden. Eine Schmelzmethode musste entworfen werden, die zu Minkauf kommenden Erze und Schlieche, deren; Verarbeitun um deshalb schwierig ist, weil sie zum grössten Theil silbeneru dagegen goldreich sind und meist nur Quarz und Schwerspat als Gangarten führen, mit den möglichst geringsten Kosten un Metallverlusten aufzuarbeiten.

Von höchster Wichtigkeit war die Entwerfung des Einlösungs- oder Erzeinkaufs-Systems, denn dieses hat stets de höchsten Einfluss auf den Grubembetrieb. Die Grubeneigenthimer richten ihre Erzeugnisse nach den Einlösungssysteme und von diesen wird grösstentheils die Menge, der Gehalt un die Art der Aufbereitung der zugute zu machenden Geschicklabhängig sein. Die Schmeizmethode muss sich jedoch gut mach der Menge, dem Gehalt, überhaupt der Art und Beschaltenheit der Erze richten; und ein Process kann für ein Werten dem Maasse vortreffisch sein, als er für ein anderes nach theilig ist.

Svaiczer entwarf ein Erzeinkauf- und Schmelzsyste wie es für die hiesigen Verhältnisse und Erze passend wie Erze es am 14ten August 1823 der k. k. Hofkammer Wien vor, welche resolvirte, das gedachte in Antrag gebrach Verfahren versuchsweise auszuführen.

Bei meiner Anwesenheit in Nagybanya war die neue v Svaiczer entworkene Schmelzmethode in dem hiesigen Distriseit 4 Jahren in Ausführung. Sie hatte bedeutende Vorthei herbeigeführt, und das hiesige Berg- und Hüttenwesen erfreu

Hüttenprocesse

es grössern Emperkommens, daher man auch die egte, dass die desinitive Einführung dieses Schmel m den obersten Staatsbehörden hald verordnet w

abgängen und den jetzt seit Einführung der Svaiczchmelzmethode stattfindenden zu liefern, bemerkt ch einem Hüttenabschnitt auf der Hütte zu Fern Zeitraum vom Jahre 1810 bis zweites Quartal gearbeitet wurde: mit 61% Pfd. Bleiverbrant Silber und 71/14 p. C. Abgang an güldischem äht einem Kohlenverbrand von 13866/100 Saum bei zund Schliech und einer Hütteneinbuse von 842,584 fl. 29 Krzr.

Jahre 1825 wurde dagegen bei sammtlichen Hi geschmolzen mit einem Abgang von

8 % p. C. güldischem Silber,

10 17/100 p. C. Gold,

2 80/100 p. C. Silber und

21 - 23 Pfd. Bleiverbrand auf 1 Mark gilldischen Slib

se kurze Vergleichung der früher stattgehabten M mit den bei der neuen Schmelzmethode stattfinde elche ungemein grosse Vortheile letztere gewähr id gross sind die in früheren Zeiten erlittenen Ve t, vorzüglich aber an Gold.

Ursachen, welche sie herbeiführten, dürften vie stehen:

ss die Beschickungen zur Roh- und Anreicharbei Gold, dagegen reich an Silber waren. Da ma Erfahrung gemacht haben soll, dass die Goldab rigens gleichen Umständen stets in geradem Verb gehaltes und im umgekehrten des Silbergehaltes a hieraus, dass die Verluste an Gold bei weitem g en Silber sein mussten.

hlackenbildung genommen wurde, und diese gewiger aussielen. Da nun in den Nagybanyer Gest grösstentheils in unendlich fein zertheiltem Za Quarz und Hornstein eingesprengt besudet, die Geprakt Chemie. I. 4.

gesteine aber nicht vellständig bei dem Schmelzpreces auft löst wurden, so konnte sich das Gold daraus nicht niederschigen. Denn obschon das specifische Gewicht dieses Metzischr gross ist, so ist jedoch sein absolutes in den Erzen hör gering, denn oft kann man hier auch mit bewaffnetem A das Vorhandensein dieses Metalles im Quarz und Hornstein wahrnehmen.

- 3) Dass man, um die Silberabgänge bei der Roh- und reicharbeit zu decken, 100 200 p. C. 1 1½ quentl. bleiungs- und Frischschlacken zuschlug; da jedoch die rei Silbererze, welche man zu diesen Arbeiten nahm, nur sehr nig Gold enthielten, so waren die davon fallenden Schlizwar reich an Silber, dagegen sehr arm an Gold. Es geralso auch hier, was geschieht, wenn arme Schlacken zum Beschickungen zugeschlagen werden, anstatt dieselbeit reichern, zieht man ihren Gehalt herunter und reicht Schlacken an. Die der Roh- und Anreicharbeit zugeschnen silberreichen, aber goldarmen Schlacken werden zwer silbert, aber ihr Goldgehalt erhöht.
- 4) Dass man in dem Irrthum stand, dass die Goldet den Silberverlusten aequal seien.
- 5) Dass das Probiren der Hüttenproducte sehr wenig besichtigt wurde.
- 6) Dass man den Haushalt bei den Hütten nicht mit 7 thigen Genauigkeit und Sorgfalt betrieb und die Hütter mentlich die Gehläse, welche hier wegen der Strengfichter Geschicke ein Gegenstand von höchster Wichtigker in schlechtem Zustande waren.
- 7) Dass sehr wenig Beschickung in einer gewisse verschmelzen wurde, wedurch der Kehlenaufwand sehr

Das Nachfolgende enthält eine Beschreibung der Svaiczer'schen Schmelzmethode, wie sie jetzt auf lichen Mütten des Nagybanyer Districtes in Ausführung i dem Vernehmen nach auch jetzt in Niederungarn versuel betrieben werden soll. Herr Hofkammerrath von Svahat die Grundsätze und das Wichtigste derselben als litten seinen Betriebsofficianten hinaufgegeben und aus die

die Bata zu nachfolgender Beschreibung entlehnt, die mir von Herrn von Svaiczer mit gronzer Zuverkommenheit mitgetheilt wurden.

Eintheilung, Anlieferung, Bezahlung und Probiren der Geschicke.

Sämmtliche zu verarbeitende Geschicke theilt man hier, wie in Niederungarn, in 2 Classen: in Erze und Schlieche.

Erze sind trocken gepochte, gesetzte oder geschiedene Geschieke, von gröberem Korn mit sichtbarem Metallgehalt. Unter Schlieche versteht man gepochte und verwaschene Geschieke.

Die Schlieche zerfallen in Silber- und Kiesschlieche.

In Bezug auf den Gehalt der Geschicke und die Bezahlung derselben Folgendes:

Die Erze haben stets einen höheren Metallgehalt, als die Schlieche: — Silbererze und Silberschlieche sind diejenigen Geschicke, welche nicht unter 2 Loth güldisches Silber enthalten.

Kiesschlieche sind dagegen Erze, welche wenigstens 48 Pfd: Rohstein und 1 Quent. und darunter bis 1% Loth güldisches Silber enthalten. Steigt der Gehalt an güldischem Silber bis zu 2 Loth, so sind die Kiesschlieche nicht mehr Kiesschlieche, sondern werden Silberchlieche. Halten die Kiesschliche unter 48 Pfd. Rohstein, so sind sie als Kiesschlieche uneinlösungswürdig und werden Zuschlagskiese.

Was die Metalibezahlung betrifft, so ist diese bei Gefällen von königlichen und Gewerkengruben gleich. Die Gruben erhalten nach Abzug von 5 p.C. Feuerabgang pro Mark Silber 73 Fl. C. M., pro Mark Gold 365 Fl. C. M.

Hiervon wird ihnen noch der Zehnten und Schlägeschatz abgezogen.

Für die Erzbezahlung ist ein Tarif entworfen; je reicher die Erze und Schlieche sind, desto höher ist verhältnissmässig ihr Preis. Man bekommt bei der Einlösung oder der Erzeinkaufsanstalt hier mehrstens sehr kleine, oft nur mehrere Pfunde betragende Posten.

Bei der Anlieserung auf der Hütte wird nach dem Ver-14* 1 ,

wiegen nach dem Centner zu 100 Wiener Pfand.*), men die Nässprobe angestellt und der Gewerkenzettel ausgefertig worin das nasse und trockene Gewicht bemerkt ist. Dann wer den von den einzelnen Posten Proben genommen, welche drei fach von verschiedenen Probirern angestellt werden. Es kommen z. B. auf der Hütte von Fernezely Erze zur Einlösung Diese werden nicht nur von den dortigen Probirern, sonder noch von den Probirern zu Kapnik und Felsöbanya probirt. Be dem Probenehmen wird noch eine vierte Probe au die könig liche Buchhaltung nach Nagybanya geschickt, die durch de Kammerprobirer, welcher ähnliche Functionen, als in Sachse der Oberschiedsguardein hat, bei Differenzen die Schiedsprobanstellen lässt.

Die Probirer schicken ihre gefundenen Gehalte der könig lichen Buchhaltung. Diese vergleicht sie, trägt sie in der Proben-Vergleichgehaltzettel und stellt diesen sodann dem betreffenden Probirer zur Ausrechnung der Materialanschläge welche wiederum zur Revision der königlichen Bachhaltungenittirt und nun den Hüttenofficianten zur Richtschnur hinse gegeben werden.

Die Proben, welche hier vorkommen, bestehen:

- 1) in Silber- und Goldproben der Erze und Schlieche,
- 2) in Rohlechproben der Kiesschlieche,
- 3) in Silber-, Kupfer- und Bleiproben der Produkte.

Das Probiren der Erze und Producte wird hier ganz win Niederungarn ausgeführt.

Bei der Silberprobe beschickt man ½ Centner Erze of Schlieche mit 8 Schweren granulirten Villacher Bleies, welch als ganz unhaltig angenommen wird; das Erz kommt zu unter in den Scherben, das Blei, ohne es zu mengen, darauf. I angesottenen und verschlackten Proben werden in Ingüsse au gegossen und hierauf in Kapellen, welche blos aus rein Knochenasche geschlagen sind, abgetrieben. Es hat mir geschienen, als treibe man hier heisser, als in Freiberg.

^{*) 1} Wiener Centner oder 100 Wiener Pfunde, = 119,805 Le ziger Pfunde. 1 Wiener Mark = ½ Wiener Pfund = 65536 Rich pfennigtheile; sie wiegt nach Chelius und Vega 5841,2 hollische As oder 280,644 französische Grammes. 5 Wiener Mark betra 6 Cöllnische Mark.

Hüttenprocesse

'ner werden his auf 1 Quent, ausgewogen unt

züge, wie die Waage es zeigt, angegeben. D Kiesschlieche wiegt man dagegen bis auf Deut sehr oft reicher an Gold, als an Silber mind. ch die Goldproben werden wie in Niederungszu l zwar von allen zum Einkauf kommenden Er: en. Man erzeugt, je nachdem der Goldgehalt grösser oder geringer ist, 🏒 -- 1 Mark gi rch Ansieden und Ahtreihen, welches sodaan äure auf dem nassen Wege zerlegt wird. chieht bel ärmeren Erzen, wo man grössere gen hat, in Tutten, bei reicheren auf Scherber tieden in Tutten müssen die Geschicke abgeröst r Verschlackung wendet man einen Fluss vo olophonium, Pottasche und Kohle an, -- und esetzte Probe noch mit einer kleinen Menge K eschlackten Werke werden auf mehreren kleit us Knochenasche, wie gewöhnlich, abgetrieben, Körner in Blei gewickelt und zu einem König hmolzen, welchen man hierauf abtreibt. Das 🤞 e Silber wird mittelst Salpetersäure geschied ch dem Auswaschen in kleinen Tiegeln ausgeg Denaire ausgewogen.

Robsteinprobe ist sehr einfach. Man beschieler auf Robstein zu probirenden Kiesschlieche mit Flusses, welcher aus 3/3 Glas und 1/3 Borax tzt ist, und bedeckt die Probe mit etwas Kochs

männische Classification der zu verürde: Erze.

t Einführung der neuen Schmelzmethode Andet ung der Erze und Schlieche statt.

Kiese zerfallen nach Maassgabe ihres Gehaltes Silber in zwei, die Silbererze in sechs, die B rze in zwei Classen. Diese Classen enthalten Geschicke:

suse, Kiesstufen und Kiesschlieche, die pro Mark p Sübers unter 20 Denzire Gold enthalten.

214 Kersten Beschreibung ungarischer

- II. Classe, Kiesstufen und Kiesschlieche, welche in der Mark gül dischen Silbers mehr als 20 Denaire Gold enthalten.
- III. Classe, Silbererze bis und mit 4 Loth Silber und 8 Denaire Gold gehalt.
- IV. Classe, Silbererze, deren Goldgehalt 8 Denaire übersteigt.
- V. Classe, Silbererze von 4 bis incl. 12 Loth Silber im Centner.
- VI. Classe, Silbererze von 12 Loth bis zum höchsten Silbergehal Bei dieser, so wie bei der vorigen Classe, findet rück sichtlich des Goldgehaltes keine Unterabtheilung stal weil diese Erze niemals einen hohen Goldgehalt besitze
- VII. Classe, Silberschlieche bis incl. 3 Loth Silber und 18 Densit Gold.
- VIII. Classe, Silberschlieche, in denen der Gehalt an Gold 18 Denzi übersteigt.
 - IX. Classe, Silberschlieche von 3 Loth bis zum höchsten Gehalt. Ein weitere Unterabtheilung der Silberschlieche findet deskannicht statt, weil sie selten über 10 Loth in Silber kon men und ihr Gehalt an Gold nur unbedeutend ist.
 - X. Classe, Schlammschlieghe. Auch hier findet keine weitere Unter abtheilung statt, weil diese Geschicke nur höchst sell mehr als 3 4 Loth gilldisches Silber halten und dies gewöhnlich nur pro Mark 10 Denaire in Gold ist.
- XI. Classe, Kupfererze, welche im Centner des aus ihnen produci ten Gaarkupfers bis 4 Loth Silber enthalten.
- XII. Classe, Kupfererze, welche im Centner Gaarkupfer mehr als Loth Silber enthalten.
- XIII. Classe, Bleierze.
- XIV. Classe, Bleischlieche.

Ausser diesen Geschicken löst man noch folgen Producte ein:

XV. Classe, Probirgadensbleigefälle.

Von diesen werden jedoch die Capellen abgesonde da sie wegen ihres höchst unbedeutenden Silberg haltes nur zu Verkaufsblei verschmolzen werd können.

- XVI. Classe, Probirgadensilbergefülle bis incl. 33/4 Loth in güldischil Silber.
- XVII. Classe, Probirgadensilbergefälle von 4 Loth bis zum höchsten Gehate. Diese beiden Classen zeigen selten einen Gehaten von 5 Denaire Gold.
- XVIII. Classe, Münzamtskrätze von höchstens 33/4 Loth in güldische
- XIX. Classe, Münzamtskrätze von 4-12 Loth güldischem Silber.
- XX. Classe, Münzamtskrätze von 12 Loth bis zum höchstem Gehalt.
 Gold ist diese Krätze gewöhnlich sehr arm.

Diese letzteren drei Classen von Münzamtskrätze falle

Hättenprocesse,

wie ich vermuthe, wag, da das Miliamut zu 387 eingegangen und nach Wien verlegt wo bei dieser Erzeintheilung ist zu bemerken, ist hald sehr geldarme finng kommen, derjenige Goldgehalt zuweilen was, welcher als Grenzpunct der geldreichert in Geschicke angenommen worden ist. In Bezug auf die Kupfererze der eilften Caphalt den Gewerken nicht vergütet wird, ist in dieser Silbergehalt auch den Hütten nicht ist dieser Silbergehalt auch den Hütten nicht ist darf, da diese Kupfererze kein Gegenstand ist zurocesses sind, sondern für sieh zu Gaarken

queser Stagergenat auch den grutten nicht a dagt, da diese Kupfererze kein Gegenstand izprocesses sind, sondern für sieh zu Gaarki werden. Die Kosten der Entsilberung wür Verth des ausgebrachten Metalles übersteigen Die Kupfererze der zwölften Classe sind dagt des Silberschmelzprocesses; ihr Silbergehal ken vergütet, und sie werden in Gemeinsel erzen verarbeitet.

Muschläge.

de Gehirgsgesteine, in denen die hiezigen E wie achon oben erwähnt wurde, zum grocse und Schwerspath. Die Kingschheit dieser ien, ihre Strengslüssigkeit, so wie ihr geringe Verwandtschaftsvermögen vermehren bedeutend ten der Zegutemachung der hierigen Geschie genöthigt, auf wohlfeile Zuschläge, durch e Schlackenbildung befördert wird, Bedacht ines solchen Zuschlags bedient man sich hie , dech ist dieser Zuschlag noch nicht hinreit manchen Fällen auch an Kieselerde mangel ostspielige Herbeischaffung des Quarzes 🗷 et man statt seiner sehr quarzige Silbererz lgehalt so gering ist, dass seinen Werth die A i bei weitem übersteigen würden, welche Kan angowüczig sind.

Diese quarzigen Erze werden um densame!

nommen, welchen die Herbeischaffung des Quarzes verursachen würde, und so werden sie auch in der Hüttenrechnung berechnet. Ihre Erlangung ist immer vortheilhafter, als die Anwendung des ganz unhaltigen Quarzes, denn wenn auch schon kein Metall aus ihnen ausgebracht werden kann, so vermag der, wenn auch noch so geringe Gehalt, doch einen Theil der Metallabgänge zu decken, welche durch die Zuschläge herbeigeführt werden.

Ein sehr wichtiger Zuschlag sind diejenigen Kiesschlieche, welche nicht nur einen höchst geringen Silber-, namentlich Goldgehalt haben, sondern auch wegen ihres geringen Rohsteingehaltes nicht als Kiese einkaufswürdig sind.

Da die hiesige Schmelzmethode wesentlich mit durch den Umstand charakterisirt wird, dass die Schlacken von reichen Arbeiten durchaus nicht, wie es auf einem grossen Theil deutscher Hüttenwerke geschieht, armeren Arbeiten zugesetzt werden, um erstlich ihren Metallgehalt durch diese zweite Verschmelzung herabzuziehen, zweitens um als leichtslüssiger, die Schmelzung befördernder Zuschlag zu dienen — sondern für sich allein verschmolzen werden, so geben jene unhaltigen Kiesschlieche ein vortreffliches Mittel beim Schlackenschmelzen zur Auf- und Ansammlung der in den Schlacken enthaltenen Me-Sie werden in der Regel stets von den Aerarialtalltheile ab. Gruben und Schlämmwerken zu billigen Preisen erkauft und nur dann von gewerkschaftlichen Gruben bezogen, wenn erstgedachte keine dergleichen besitzen. Granulirtes Eisen wird bei dem Verschmelzen der Bleierze als Niederschlagungsmittel angewendet. Man bezieht es von der königlichen Eisenhütte zu Szimbul und bezahlt den Centner mit 2 Fl. 57 Krzr.

Neue von Herrn v. Svaiczer eingeführte Schmelzmethode für den Nagybanyer District.

Verschmelzung der in dem ganzen Nagybanyer Districte gewonnenen Erze, welche zum grössten Theile aus Kiesschliechen von ½ — ½ Loth güldischem Silber mit einem Goldgehalt von 30 Denaire in der Mark Silber, und einigen Dürrerzen und Bleierzen bestehen, — begreift in sich:

- I. Die Zugutemachung aller güldischen Silber und Bleige schicke.
- II. Die Entsilberung des Kupfers.

Der erste Zweck wird erreicht:

- 1) durch die Verröstung sämmtlicher Erze, als Vorarbeit, zu den folgenden Hauptarbeiten;
 - 2) durch die Armverbleiung;
 - 4) durch das Armverbleiungslechschmelzen.

Durch diese Arbeiten werden die ärmsten Kiese, Silbererze und Silberschlieche zugute gemacht, das güldische Silber in die Verbindung mit Blei gebracht, und das Kupfer in wenige Leche concentrirt.

- 4) Durch die Reichverbleiung und
- 5) durch das Reichverbleiungslechschmelzen.

Durch diese Manipulationen werden sämmtlich reichere Silbererze, Silberschlieche und alle Bleierze, die einzig und allein zu deuselben genommen werden, zugute gemacht.

Es wird durch beide Arbeiten das Blei aus seinen Erzen zu Metall reducirt und durch Verbindung mit güldischem Silber zu treibewürdigen Werken umgeändert, zugleich das Kupfer in wenige für die Kupferentsilberung geeignete Leche concentrirt.

6) Durch mehrere Nacharbeiten.

Hierzu gehören:

- α) das Vertreiben der von obigen Arbeiten erhaltenen Werke;
 - β) das Glättreduciren und
 - γ) das Schlackenschmelzen.
- II. Entsilberung des Kupfers.

Diese geschieht:

- 1) durch die Kupferauslösung und
- 2) durch das Kupferauslösungslechschmelzen.

Zur Kupferentsilberung kommen die in Borsa erzeugten silberhaltigen Schwarzkupfer, ferner die von der Verschmelzung der Kies-, Silber- und Bleigefälle abfallenden güldisch Silber haltenden Kupferleche.

Röstung der Erze.

Sämmtliche Bleierze und Bleischlieche, Silbererze und Silberschlieche werden in Cramer'schen Reverberirröstöfen verröstet. Die Bleierze, welche zuweilen ein Korn von Haselnussgrösse haben, werden in dieser Gestalt, ohne ihr Korn seiner zu machen, mit den Silberschliechen gemeinschaftlich diesem Process unterworfen, einerseits um dem Zusammenbacken der Schlieche, wenn sie für sich allein geröstet würden, zu begegnen, anderseits um eine vorläufige Mengung der Silber- und Bleischlieche zu bewirken.

Die seinen Silherschlieche werden hierdurch an die schwereren Bleischlieche gebunden, und bei dem späteren Ausgebei aus die Gichten weniger durch den Gebläsestrom sortgeführt, und ihr Durchsallen durch den Schacht verhindert.

Die hiesigen Reverberirösen haben ganz die Kinrichtung, wie in Niederungarn und einen Trockenheerd. Unvollkommen ist die Kinrichtung, dass, austatt in Freiberg vor der Kintragsjöffnung des Heerdes eine Walze liegt, die sich um ihre Horizontal-Axe bewegt, auf welcher die Röstkrähle liegen, wodurch die Arbeiten im Osen sehr erleichtert werden, — hier nur ein Drath vor dem Osen hängt, auf den die Röstkrähle bei der Arbeit gelegt werden.

Die Röstposten macht man 4 Centner stark — und so viel Stunden werden auch die Schlieche umgekrählt.

Vor den Reverberirößen arbeiten 2 Mann, ein Meister und 1 Gehülfe, welche 12stündige Schichten versahren. Der Meister bekommt 21 Krzr. C. M., der Gehülfe 18 Krzr. C. M.

Zur Verröstung von 100 Centner Geschicke sind & Klaftern 6 schuhiges weiches Röstholz oder 8 Klaftern 3 schuhiges Brandholz erforderlich. Die sämtlichen Kosten bei der Verröstung in den Reverberiröfen: als Holz, Löhne etc. betragen pro Centner 10 — 12 Kreuzer.

Auch sämmtliche Kiesschlieche werden verröstet. Früher geschah dies in Röstfeldern, die mit Mauern umgeben waren. Da man aber die Erfahrung machte, dass durch diese Umgebung der nöthige Luftzutritt abgehalten und überhaupt eine vollkommene Röstung nicht erzielt wurde, so trug man die Einfassungsmauern sämmtlich ab, und führte folgende sehr zweckmässige Methode zur Verröstung der Kiese ein.

Hüttenprocesse

Diese Verröstung geschicht in grossen Haufen, zit i 4 his 8000 Centner Kiese genommen werden. Diese H werden in einer Röststätte unter Bedachung in abgestun teeltiger Pyramidenform aufgeführt, ähnlich wie zu i an Unterharz, we jedech die Erze zum grössten Theil als werk angewendet werden.

Auf ein Bette von Scheitholz von eiren 40 Funs L 30 Face Breite and 1 Fass Höhe beingt man cine Lage keklein, wodurch das Burchfallon der Schlieche verhinder die Hitze vermehrt wird. Auf dieses Kohlenklein folgt eine gi finzige Sichicht Kiczechlieche, darauf eine Lage Scheithelz, j nicht in paralleler, sondern rechtwinklicher Bichtung mit der e Auf diese Holzschieht komzet wiederum eine mehrere Zoli hohe Kohlenklein, darauf eine Sichicht Kiese und so fort, bis der H eine Höhe von 6 - 7 Funs erreicht hat. Die Herbeifül des richtigen Luftzuges geschieht durch hohe zwecks aspelegte Kanale. Durch die Mitte des Haufens wird, wi den Kohlenmeilern, ein verticuler Schacht von 1 Fugs ' goführt, walchen man mit Scheithelz auszeizt. Zugleich w bei dem ersten Schliechbette gewöhnlick 16 Holzscheite an schiedenen Stellen des Rostes senkrecht gestellt und um dann das Erz anfgeschättet.

Es entstehen dempach, wenn das Holz aus jenem mit Hauptkanal und den anderen Nebenkanälen verbranat ist, viele verticale Kanale in dem Roste, welche den La wegemein befördern. Der Haufen wird durch den mittlern H kacal angezündet. In 2 Tagen brennen gewöhnlich die zern Kanale ans; es haben sich röhrenförmige Geffnunge bildet, weiche nicht so leicht zusammenfallen, indem hit Schlieche durch die grössere Temperatur zusammengeh uad gleichsam gefrittet sind. Ein solcher Haufen brenn Zur vollständigen Verröctun webnlich 6 - 8 Wochen. 100 Centnern Kiesschlieche sind 1 Cubik-Klaster 6sch Birkenhelz und 8-10 Säume mittlere Holzkohlen & 19,4768 Wiener Cubikfuss erferderlich. Das Arheitslohn I vorstehenden Verröstung beträgt in Summe pro Ctar. Erz C. M. Es ist so berechnet, dass die Arbeiter täglich 16 Kr. in einer 12stündigen Schicht verdienen können, d dieser Arbeit anch Weiber besehäftigt sind-

Bei dem Attiechen der Röste wird die Decke zuerst weggenommen, und du ste gewöhnlich viel sublimirten Schwesel, Zinkoxyd und schwefelsaure Salze enthält, entweder als Zuschlag beim Schlackenschmelzen angewendet, oder nach längerem Liegen an der freien Luft und durch Regen bewirkter Auslaugung nochmals verröstet. Der Hauptzweck bei der Verröstung der Schlieckie besteht darin, die grossen Massen möglichst zu concentriren; man erreicht ihn hier sehr vollkommen, indem man gewöhnlich bei der Verschmelzung der gerösteten Schlieche nur 10 p. Ct. Leche oder Stein von 100 rohen Schliechen erhalten werden. Die Schlieche stärker zu verrösten, hat man nicht räthlich befunden, denn schon bei 9-10 p.Ct. Steinabfall hat man in Kapnik ein strenges Schmelzen, daher man daselbst auch lieber auf einen 12 procentigen Steinabfall arbeitet. Diejenigen Silberschlieche und kiesigen Silbererze, welche mit den Kiesschliechen in Gemeinschaft verschmolzen werden sollen, werden mit diesen, nach zuvoriger Vermengung, aus dem eben angegehenen Grunde, gemeinschaftlich geröstet; diejenigen slagsgen, welche ihres höheren Silbergehaltes wegen nicht mit den Bleierzen geröstet werden, verröstet man für sich in Haufon unter Bedachung.

Man richtet die Röste ähnlich den Kiesrüsten her, doch micht von derselben Grösse und nur zu 5-700 Ctn. Ein micher Rost brennt gemeiniglich 4 Wochen. Der hierbeitstattfindende Brennmaterialaufwand ist grössev, als bei dem Verrösten der Kiesschlieche, da die Silberschlieche schwefelärmer sind. Zur Verröstung von 100 Ctn. derselben sind 1½ Klafter Gschuhiges birkenes Scheitholz und 12 Säume Kohlen erforderlich.

Armverbleiung.

Die Armverbleiung beschäftigt sich mit der Zugutemachung der ärmeren Silbererze und Silberschlieche, Stufen, Kies und Kiesschliche, und hat zum Zweck $\frac{2}{3}$ des Goldes oder wenigstens die Hälfte, und $\frac{1}{2}$ oder doch $\frac{1}{3}$ des Silbers unmittelbar in die Verbindung mit Blei zu bringen und den Rest der gedachten Metalle, so wie das in den Geschicken enthaltene Kupfer in wenige Leche oder Steine zu concentriren; sie vertritt demnach die früher hier in Umgang gewesene Roh- oder

Arcicherarbeit, da sie die Geschieke, welche frühr and dieser Arheiten waren, verarbeitet.

Da durch die Armwirbleiung gilber- und geldhalti shalten werden, vertritt diese Arbeit auch theilweise d srbeit. Durch sie werden die Erze der 1sten bis 60 im 18ten, 18ten, 16ten und 16ten Classe zugute: ge

Die Beschickungsverhältnisse richten sich nich d nieg, da derch die Annverbleiung sämmtliche in Classen gehörende Erze und Schlieche aufgearbeite nüssen.

Man hat jedoch nothwendigerweise auf die Er des ganzen Jahres Rücksicht zu nehmen, damit man sei, das zweckmässigate Verhältniss zwischen Erzen und den anwenden und eine solche Gattirung herstellen z dass so viel als möglich eine gegenseitige Auflösung wigen Bestandtheile — die Bildung einer leichtsüssigen — bewerkstelligt werde.

Im Jahre 1826 bestand die Beschickung zur being bei der Hütte zu Laposbanya aug:

12 Theilen Süberersen

- 4 Silberschliechen und
- 6 Kiesschliechen,

Der Durchschnittsgehalt der Beschickung ist gi Quent güldisches Silber und in der Mark 20 Dem

Eig zweiter Gegenstand, welchen man bei der Be zur Armverbleiung zu berücksichtigen hat, besteht da man die geldreichen Geschicke, welche dieser Arbeit fen werden, für sich allein beschickt und verschmelzt die geldarmen Geschicke, weil, wie bereits oben sch führt wurde, die Verschmelzung goldreicher mit Geschicken stets mit grossem Nachtheil verknüpft ist. fabrung hat nämlich gezeigt, dass die Schmelzverlust in diesem Falle sehr gross ausfallen, da sie im Verh denen des Silbers um so bedeutender werden, je g Differenz der Gehalte dieser Metalle in den Beschich Die Verluste an Gold sind um so grösser, je grösser gehalt der Geschicke in Vergleich zum Silbergehalte de

Werden die goldreichen Geschicke isolirt von d geschmolzen, so fallen zwar die Abfälle, Schlacken gute gemacht werden, und der Werth des hieraus noch zu gewinnenden Goldes übersteigt nicht die Kosten der Gewinnung. Dieser Fall würde nicht eintreten, wenn man die geldreichen Geschicke mit den goldärmern gemeinschaftlich verschmelzte Hieraus würden Schlacken hervorgehen, welche zu arm wären, um sie nechmals für sich zu verarbeiten; aber ihre Abwerfung willte auch wiederum sehr empfindliche Verluste meh nicht ziehen.

Erfahrungen über die Nachtheile, welche grosse Schlakkenzuschläge bei dem Verschmelzen von goldhaltigen Erzen herbeiführen.

Die Grundsätze, welche den Hüttenbeamten in Oberungarn bei der Entwerfung seiner Beschickungen, bei der Wahl der am zweckmässigsten mit einander zu verschmelzenden Erze leiten müssen, hat Herr v. Svaiczer bei der Entwerfung seiner Schmelzmethode stets vor Augen gehabt und eine strenge Consequenz beobachtet. Er verwarf gänzlich die in Niederungarn und auf vielen deutschen Hüttenwerken so beliebtet Schlackenzuschläge, welche zuweilen 150—250 p. Ct. der Erzbeschickung betragen.

Beim Anfange einer Schmelzung werden nur so viel Armverbleiungsschlacken über der Form aufgeträgen, als zur Bildung einer Nase nothwendig sind. In dem ferneren Verlauf
der Arbeit werden keine Schlacken, weder Frisch – noch Reichverbleiungsschlacken zugeschlagen, weil hierdurch ein beträcht
fieher Verlust an Gold, zugleich auch ein grosser Kostenauf
wand herbeigeführt wird, indem man das zu verschmelzend
Haufwerk sehr vermehrt.

Ein kleines Beispiel wird diese Behauptung deutliche machen: —

Wenn 2000 Centner Frisch – oder Reichverbleiungsschlak ken, welche 2 Denaire güldisches Silber hielten, letzteres meinem Goldgehalt von 1 Denaire Gold p. Mrk., bei der Armverbleiung zugeschlagen würden, so kämen durch sie zu de Beschickung 15 Mark 16 Loth güldisches Silber, worin 3 Q 3 Den. Gold sich befänden.

Nach dem Verschmelzen dieser Schlacken würden s

Hültenprocease

wir einer Gehalt von i Pf. in güblischem Silber hab gen 30 – 60 Dennire Gold p. Mrk. Silber, welche leschickung den Armverblehung aufgenommen worde liese Schlacken kommen demmech wieder eine diese at 1 Mark 13. Loth güblischem Silber, worin, unter e meetzung, dass sie 20 dennirige in Gold geworden seine 1 9t. – im zweiten Puil, bei 60 Bennire Goldgehalt, 13 Ltb. 1 9t. Fein-Gold. Der Gewinn wäre also hie

- 1) im ersten Fall 7 Mark 13 Loth. Mark 1 0t. 1 Den. 8 Mark 5 Loth 3 Qt. 1 Denair Feins mem Werth von 192 Fl. 211/4 Kr., & Mrk. Feinsilbe und der Verlust an Feingold 8 Loth 3 Qt. 1 Den., 266 Fl. 32 Kr. 201 Fl. 523/4 Kr.
- 3) Im zweiten Fall 7 Mrk. 13 Lth. —. 1 Mrk.

 1 0t. 1 Pf. 9 Mrk. 9 Lth. 1 Qt. 1 Pf. mit einem

 100 290 Fl. 28 Kr., der Verlust an Feingold 1 Mrk.

 1 0t. 1 Den. 648 Fl. 35¹/₂ Kr. an Werth.

Da aber die Strengsüssigkeit der biesigen Geschick ist Aussbefördernde Zuschläge nöthig macht und sie nu geringe Mengen basischer Substanzen enthalten, so wer ihm Zuschlag von Kalkstein von 10—12 pCt. an.

Construction der Armverbleiungsöfen.

Das Armverbleiungsschmelzen geht über Hohöfen her Zustellung sehr von den niederungarischen und daweichen. Diese Oefen wurden ebenfalls vom Hrn. vereir eingeführt und haben sich sehr vortheilhaft in ih weideng bewiesen. Sie haben im Ganzen 20 Fus Malich 17 Fuse vom Heerdstein bis zur Gicht und 3 Fleerdstein bis zur Hüttenschle; 52 Zoll Breite an der Malich 18 Zoll an der Vorwand. Ihre Tiefe ode herigt von der Vorwand bis zur Brandmauer 36 Zoll

Beim Auge, wo die Ofensumpfvorrichtung begin de Oefen 34 Zoll lang und 20 Zoll breit, auf der Sc fügen 20 Zoll lang und 12 Zoll breit. Die Tiefe de länpfes beträgt 18 Zoll. Die Aufsattlung der Brust von beis bis zum Auge beträgt 3 Zoll. Die Oofen haben Form liegt 12 Zoll von den Schachtstössen, daher eine von der andern 28 Zoll entfernt ist. Die obere Form liegt 26 Zoll über dem Heerdstein mit einem Grad Fall, die untere 22 Zoll mit 2 Grad Fall. Beide Formen ragen 5 Zoll in den Ofen hinein.

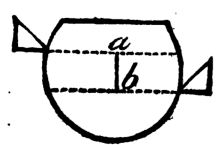
Die Sohle, welche unter der Form angesetzt wird, und nach dem Vorheerd zuläuft, schlägt man aus schwerem Gestübe, aus 3 Theilen Lehm und 1 Theil Kohlenstaub bestehend, sehr fest, damit von dem durch das Auge eingetragenen Eintränkblei nichts in diese Sohle dringe. An die Backen des Sumpfes und an die Brandmauer setzt man dagegen leichtes Gestübe, aus 3 Theilen Kohlenlösche und 1 Thl. Lehm, weil bei schwerem Gestübe Ansätze entstehen würden. Auch zur Schlackenspur wendet man leichtes, zum Vortiegel hingegen schweres Gestübe an.

Das Gebläse besteht aus zwei gewöhnlichen hölzernen Bälgen; das Brennmaterial bei diesen, so wie bei allen übrigen Schmelzarbeiten, aus birkenen, zum Theil auch büchenen sehr gut verkohlten Holzkohlen.

Nachdem der Ofen auf die angegebene Weise zugestell und abgewärmt worden ist, wird er mit Kohlen gefüllt und das Gebläse eingehangen. Hierauf giebt man 3 Ctnr. ungerösteten Stein von der letzten Arbeit auf, um den Sumpf gegen Ansätze zu schützen, dann einige Tröge Verbleiungsschlacken zur Bildung der Nase. Nun setzt man den Satz von der Vormaass in die Winkel des Ofens.

Als Vorschlag zur Aufnahme des in der Beschickung enthaltenen güldischen Silbers werden hier arme Werke angewendet und zwar auf 100 Centner der Beschickung, nach Maas-

*) Auf der Hütte zu Olahlaposbanya hat man vor mehreren Jahren den Formen eine ganz abweichende Lage, wie beistehende Figu



zeigt, gegeben, und hierdurch ein sehr starke Aufbringen erzielt, denn wöchentlich wurde in einem so zugestellten Ofen 1100 — 1200 Ctr Erz und Schlieche verschmolzen. Die Entfernung der Verlängerungslinie der beiden Formel ab beträgt 10 Zoll. Je kleiner dieser Abstan

war, desto geringer war das Aufbringen.

Hüttenprocesse

siber, 4 bis 7 Centner. Man theilt diese Quantität Westelle Theile ab, als von der Beschickung Abstiche keiner diese Vorschlagswerke sind, um so geeignet de zu dem zu beabsichtigenden Zwecke sein und um güldisches Silber sollen sie aufnehmen.

Diese Vorschlagswerke werden hier jedoch nicht, meteren Silberhütten auf die Gicht gegeben, sondern n wigem Anwärmen beim Auge in den Ofensumpf gem Anlassen des Ofens geschieht dieses, wenn die Seits zum Auge gestiegen sind, bei dem Verlaufe der ugleich nach jedem Abstiche.

Vor diesem Einlassen des Werkes schützt man au Augenblick das Gebläse ab, oder legt einen Formlössel das Blei gegen Oxydation und Verstüchtigung zu schüt:

Diese Methode der Eintragung der Werke b
Ange ist hier zweckmässig befunden worden. Währ
den gewöhnlichen Verfahren, die bleitschen Vorschlie Gieht zu geben, ein nicht unbeträchtlicher Bi
nicht zu vermeiden ist, indem sich dieses Metall nicht auchtigt, sondern auch als Oxyd sehr leicht in die Schlac
mid bei kieselreichen Beschlekungen grosse Mengen vor
heten sich bilden, findet hier verhältnissmässig nur
pringer Bieiverlust statt, indem dieses Metall weder
geblisestrom, noch sonst in glühendem Zustande mit
herührung kommt, ferner nur kurze Zeht von einem
his zum anderen in dem Sumpf steht, und hier, so
hen Abstechen, von dem Stein bedeckt wird *).

*) Im Jahre 1829 wurden auch auf der k. Hütte zu H

de Freiberg Versuche über diesen Gegenstand angesteilt.

kode hierüber im Jahrbuche für den Süchs. Berg - und Hi

pi das Jahr 1831 mitgetheilte Notiz zeigt jedoch, dass das

ku der anzureichernden Werke unter der Brust keine Vort

kährte, sondern einen bemerkungswerthen Silberverlust hen

Bei der allgemein gesunkenen Qualität der Erze sind auch

weitsbeschickungen dermanssen im Gehalte niedergezogen

kus bei gleichem Bleivorlaufen, statt der sonstigen zum

Werkbleie zuletzt nur noch 15 bis 2018thige fielen und felglichen

Bet Treibekosten, wenn man sie auf das Silber berechen 4

leum, f. prakt. Chemie. T. 4.

Die Gegenwart des Bleies im Sumpse verhindert das Ansetzen von Osenbrüchen und Bodentechen; man kann über das

ten wieder ganz oder theilweise auf die vorigen zu reduciren, versuchte man die armen Werke vor dem Vertreiben erst bis zu 36-37 Loth Silbergehalt im Ctnr. anzureichern, indem man das 15-20löthige Werkblei bei den nächsten Schichten an die Stelle des Glättvorschlages treten liess. Es kam zunächst darauf an, zu untersuchen:

- 1) welchen Einflus ein solcher Werkbleivorschlag auf das procentale Silber- und Blei-Ausbringen bei der Bleiarbeit habe, und
- 2) auf welche Weise die Anreicherung am besten zu bewirken sei ob durch Aufsetzen des Werkbleies auf die Gicht, oder ob durch dessen Eintränkung unter der Ofenbrust.

Die ersten derartigen Versuche wurden mit grösster Sorgfalt und unter Zurechnung aller Remedien zum Metallvorlausen auf der Halsbrückner Schmelzhütte vorgenommen und erstrecken sich über mehrere Betriebsabschnitte. Durch sie ergab sich, wie die nachfolgende Tabelle zeigt, dass ein Anreichern des Werkbleies

- 1) ohne alle Gefahr geschehen könne, wenn das Werkblei auf die Gicht gesetzt wird, dagegen
- 2) mit bedeutenden Silberverlusten verknüpft ist, sobald man da Werkblei unter der Brust einschiebt.

Resultate der ersten Versuche.

| Es betrug der Schmelz- verlust auf 100 Ctr. Erz | | Bei der Bleiarbeit mit Anrei- cherung | |
|--|---------------------------|--|---------------------------|
| | • | als das Werk- blei aufdieGicht gesetzt wurde | DECE (GILOR CO. |
| an Silber an Blei Der procentale Schmelz- | 14,328 Loth 8,54 Ctnr. | 11,512 Loth 5,30 Ctnr. | 48,311 Loth 7,42 Ctar. |
| verlust an Silber an Blei Der Bleiverlust auf 100 | l . | 1,125 p. C. 10, 8 8 p. C. | 4,319 p. C. 14,2 p. C. |
| Mark vorgelaufenes Sil- ber | 12,22 Ctnr. | 8,86 Ctnr. | 11,83 Ctur. |

Nach Erlangung dieser Resultate wurde der gesammte Bleiarbeitsbetrieb nach der neuen Methode eingerichtet dergestalt, dass auf jeder Hütte die Hälfte der Bleiöfen, wie gewähnlich, mit Glüttverschlägen arbeitet, während

Hüttenprocesse

tichhels zasteilen, da keine Erweiterung des Sampfestirchten ist, und der beengte Haum der Bildung von legegnet. Diese zu vermeiden, muss man hier möglicht sein, da sie gewöhnlich dreimal reicher au Gisch Beschickung ist, und durch die nachher neth Verschmelzung mit niederen Goldgeschicken, empfindlich iste an diesem Metall herbeigeführt worden. Das Blader Zeit, von einem Abstiche bis zum andern, wo eine Berührung mit dem in dem Ofen sich ansammelnd it, welche man noch durch Umrühren beider mit ein brümmten Stecheisen von Zeit zu Zeit vermehrt, — jeh die Hälfte des Silbers und % des Goldgehaltes de itten Beschickung auf.

Die grüssere Aufnahme von Gold dürfte wohl inchen sein, dass dieses Metall in den sämmtlichen Ge is metallischem Zustande sich befindet, und auch di Verröstung in keine Verbindung mit Schwefel etc. pirt, welches beides bei dem Silber nicht statt findet.

Bei einem regeimässigen Ofengange besteht der fi 4-5 Füllfässern Kohlen (4 Füllfässer == 1 Saum) Fülfass Kohle 3-5 Tröge Schicht, à Trog == 35-Han setzt alle 1-2 Stunden und führt die Nase 3 Z Wird sie länger, so muss der Schmelzer von der Best sibrechen oder mehr Kohlen aufgeben, und diese har bradanger setzen; verkürzt sie sich, wodurch der S unkt der Brandmaner zu nahe kommt, so giebt mat Tröge Schlacke oder Gekrätz auf.

the andere Hälfte die bei ersterer producirten Werke statt de wie zwar stets auf der Gicht, vorgeschiegen erhält. Nur schlichen von der Arbeit mit Glättvorschlag kommen auf schicht, die Anreicherungsschlacken dagegen, welche bisw his ½ Loth Silber mehr im Ctnr. enthalten, werden statt der ichen Bleischlacken immer wieder auf die Verbleiungsschich zen. Die Erfolge sind fortdauernd glücklich gewesen und en berechnet, dass man durch dieses veränderte Verfahren außitten susammen beinahe 18000 Thaler jährliche Ersparate welche hauptsächlich aus der verminderten Zahl der wegen tallverinste so kostharen, Abtreiben hervorgeht, und durch we Trebennfwand pro Mark Bilber siemlich wieder auf den die Innichgeschirt worden ist.

15#

Wichtig ist bei dieser Arbeit die Erzeugung einer gutge-Aossenen Schlacke, damit alle Metalltheilchen sich vermöge ihres specifischen Gewichtes möglichst vollständig abscheiden und Werden die Schlacken zu frisch, in welniederschlagen. chem Falle sie gewöhnlich auch rauchen, wodurch sich ihr Steingehalt verräth, so giebt man einige Tröge Stein, Silbererze und quarzige Erze auf, um sie saigerer zu machen. Werden dagegen die Schlacken zu saiger, welches sich mehrstens ereignet, wenn die Beschickung zu sehr quarzig und daher strengslüssig ist, so hilft man sich mit einem etwas vermehrten Holzkohlensatz und Zuschlag an Kalk. Die Zahl der Abstiche in einer Schicht ist unbestimmt und von der grösseren oder geringeren Leichtslüssigkeit der Erze, der grösseren oder geringeren. Erweiterung des Ofensumpfes und mehreren anderen Umständen abhängig. Die Zeit des Abstichs muss demnach aus der Erfahrung entnommen werden; man hat bei dem Abstecken eine kleine Menge Stein in dem Sumpf zu lassen, damit sich keine Ansätze bilden, andrerseits darf man den Stein auch nicht zu hoch in dem Sumpf ansammeln lassen, sondern denselben zu rechter Zeit ablassen, damit die Schlacken nicht steinhaltig werden.

Nach dem Abstechen des Werkes und Steins lässt man einige Augenblicke vorüber gehen, dann rührt man Werk und Stein mit einem Sticheisen einigemal um, wobei darauf zu sehen ist, dass das Blei nicht auf die Oberstäche des Steins komme, sondern mit diesem stets bedeckt bleibe, damit keine Verdampfung dieses Metalles statt finde.

Hierauf scheibt man den Stein so geschwind wie möglich aus, damit kein Werk mechanisch hängen bleibe. Desgleichen muss das auf dem Boden des Stichtiegels befindliche Werk sogleich ausgekellt werden.

Die Producte der Armverbleiung sind folgende:

I. Armverbleiungswerke, oder, wie man sie hier nennt, Armverbleiungsreichbleie. Dieses Product ist in seinem Gehalte an güldischem Silber verschieden. Hält die Beschickung pro Centner 2 Quent güldisches Silber und die Mark desselbes 10 Denaire Gold, so halten die Werke gemeiniglich 10—14 Loth güldisches Silber und dieses pro Mark 22—26 Den. Gold. Hält die Beschickung dagegen 1 Loth güldisches Silber und

dieses 16 Den. Gold, so bekommt man Werke von 30 – 36 Loth gildischen Silbers, welches 12 – 14 denairig in Gold ist; – es ist daher bis zu einer gewissen Grenze der Gold – und Silbergehalt der erzeugten Werke proportional dem Gehalte der Beschiekungen.

Die Armverbleiungswerke werden, mit alleiniger Ausnahme der in Bajutz gefallenen, sogleich vertrieben. Diese sind jedoch nicht treibewürdig und halten gewöhnlich nur 6 Loth, da man auf dieser Hütte genöthigt ist, 1 qtl. Armverbleiungsbeschiktungen zu machen. Diese Werke werden daher bei dem Verschmelzen des von der Armverbleiung gefallenen Steins — des Armverbleiungssteins — nochmals vorgeschlagen und erst bierunf als treibewürdig vertrieben.

II. Armverbleiungsstein oder Lech. Dieser darf nur 8, höchstens 13 p. C. von der gesammten Beschickung betragen, was weh stets der Fall ist, wenn die Verröstung der Esze und Schlieche in gehöriger Maasse vor sich ging.

Nur auf der Kapniker Hütte sucht inan den Steinfall nicht wie gedachtes Minimum herunter zu setzen, da hier, wie schon den erwähnt, die zu starke Verröstung ein zu strenges Schmelzen zur Folge hat. Der Armverbleiungsstein darf pur 4, höchstens 6 — 7 p. C. Blei enthalten, welches von dem Vorschlage berührt, desgleichen nur 2 bis höchstens 6 Leth güldisches Siber, welcher Gehalt ebenfalls sehr von dem der Beschickung übhängig ist. Der Goldgehalt des Steins ist sehr verschieden.

Man hat auch hier die interessante Bemerkung gemacht, dass der Goldgehalt des Steins sogar von ein und demselben Abstiche disserit; derselbe soll mit der Entsernung der Scheiben vom Reichblei im geraden Verhältnisse stehen *).

Bei einem Versuche hielt die oberste Scheibe Stein, welche von einer Beschickung von 12 Denaire Gold gefallen war,

24½ Denaire,
die zweite 21 —
die dritte 12 —
die vierte 6 —
und die fünfte 3 — Gold.

*) Auf den Freiberger Hütten hat man beobachtet, dass bei der Bokarbeit die mittelste Scheibe von einem Stiche, die silberreichste ist-

Die letzte, dem Werke zunächst besindliche, Scheibe hielt, wahrscheinlich wegen einer Vermengung mit Werken, 7 Denaire Gold. —

Die Armverbleiungssteine werden mit 2 Fenera zugebrannt, und wenn viel Bleierze und Bleischlieche zum Einkauf kommen, zur Reichverbleiung genommen, oder falls es an bleiischen Geschicken mangelte, und die Beschickung nicht höher als 1 Qtl. gemacht werden könnte, dem Armverbleiungssteinschmelzen übergeben.

HI. Gekrätz. Das bei der Armverbleiung erhaltene Gekrätz wird durchgeraltert, das Gröbere wieder auf die Gicht getragen, das Feinere dagegen, welches grösstentheils aus Gestübe besteht, zum Ausschlagen der Vortiegel verwendet, damit die kleinen Steintheilchen, welche darin enthalten sind, von dem abgestochenen Blei und Stein aufgenommen werden. Häufen sich Verräthe von diesem Producte, so wird es verwaschen.

Das bei dem Ausbrennen der Oesen saliende Geschur und Gekrätz wird mit Handskusteln geschieden; das steinartige, welches zuweilen den dreisachen Goldgehalt der Beschiekung zeigt, verröstet und sodann entweder zur Reichverbleiung oder schicklicher zum Verschmelzen des Armverbleiungssteins genommen.

IV. Flugstaub. Diesen kehrt man monatlich aus den Fluggestübekammern; er hält gewöhnlich nicht mehr, als 1 Quen
güldisches Silber, hingegen fast noch einmal so viel Gold, als
die Beschickung, von welcher er fiel. Man nimmt ihn zur
Unterlage bei dem Kiesschliechrösten, damit er durch diese schweren Geschicke gebunden und so gegen die Verflüchtigung durch
das Gebläse bei seiner Zugutemachung geschützt werde.

V. Schlacken. Der Schlackenfall bei der Armverbleiung beträgt gewöhnlich nur 50 — 60 p. C. der Beschickung incl. der Kalkzuschläge, da die Geschicke nur sehr wenig erdartige Bestandtheile und die Kiesschlieche oft über 60 p. C. Rohstein enthalten. Diese Schlacken enthalten bei ärmern Beschickungen und einem reinen Schmelzen sehr oft nur eine Spur bis ½ Den güldisches Silber. Ihr Gehalt steigt jedoch auch bis auf 1½ Den., wenn die Beschickung sehr reich war.

Die von sehr armen Beschickungen fallenden Schlacker werden his zu einem Gehalte von 1 Den. güldisches Silber ther die Halde gelaufen, dagegen von reichen, 100 und mehr Denaire haltenden Beschickungen aufbewahrt und, wie weiter mien gezeigt werden soll, für sich zugute gemacht.

Aufbringen.

Bei der Armverbleiung in Hohöfen werden in einem Wochenwerke von 13 Schmelzerschichten à 12 Stunden, 600 — 700 Centner Erzbeschickung mit 45 — 50 Säumen Kohlen — 550 bis 620 Wiener Cubikfuss, durchgeschmolzen. In Kapnik setzt man wegen der strengeren Geschicke gemeiniglich nur 550 Centner Beschickung mit einem Aufgang von 45 Säumen — 550 Cubikfuss Kohlen durch.

Wird die Armverbleiung in Halbhohöfen betrieben, welches auch stattsindet, so werden in einem Wochenwerke nur 400 bis böchstens 500 Centner Erz und Schlieche mit 50 — 55 Säumen Kohlen durchgesetzt. Wie überall ist das Aufbringen an Erz und Schliech und der Aufwand an Kohlen sich nicht immer gleich, und von der mehr oder minderen Reinheit der Geschicke und Zuschläge, von der Menge der Aufschlagewasser, an denen man hier zuweilen grossen Mangel leidet, und anderen bekannten Umständen abhängig.

Ausbringen.

Was das Ausbringen betrifft, so wurde schon oben bemerkt, dass die Armverbleiung im Durchschnitt ½ des Silbers, und die Hälste des Goldes der Beschickung, welche 1 — 3 Loth güldisches Silber enthält, ins Blei bringt. Der Abgang an Blei, welches von dem Stein aufgenommen wird, beläuft sich gewöhn-lich nicht höher, als 12 — 14 p. C. Der Bleiverlust fällt bei dieser Arbeit nur sehr gering aus, wird aber in der Wirklichkeit nicht nachgewiesen. Durch ein Remedium wird der Bleiverlust bei der Armverbleiung gedeckt.

Die Kiesschlieche halten nämlich sehr oft eine kleine Menge Blei, zuweilen 2 — 4 Pfd. im Centner, welches weder den Gewerken vergütet, noch in die Hüttenrechnung mit aufgenommen wird. Dieses scheinbar geringe Remedium begünstigt die Armverbleiung unge-

mein, denn nicht nur der Bleiverlust wird hierdurch gedeckt, sondern auch ein kleiner, wenn auch nur höchst geringer, Zugang von edlen Metallen, namentlich von Silber — denn nur selten halten die Bleiglanze eine Spur Gold - herbeigeführt. Die Armverbleiung vertritt die Roh-, Anreich- und zum Theil Frischarbeit, und gewährt grosse Vortheile. Sie verarbeitet die grosse Menge der hier zur Einlösung kommenden armen Erze und Schlieche, während bei der früheren Roh- und Anreicharbeit die Zugutemachung der von den vielen armen Erzen gefallenen Steine wegen der wenigen Bleierze, welche eingeliesert werden, mit ungemeinen Schwierigkeiten verknüpft war. die sehr zweckmässig eingerichtete Verröstung der zu dieser Manipulation verwendeten Geschicke wird eine sehr bedeutende Volumenverminderung derselben bewerkstelligt, welche bedeutende Vortheile nach sich zieht. Man erreicht ein grösseres Aufbringen mit geringerem Brennmaterialaufwande und einen geringen Steinabfall, wodurch die Rohschmelz- und Regiekosten, sehr vermindert werden.

Die Metallverluste sind bei der Armverbleiung, wie weiter unten zu ersehen ist, gering, weil hierdurch schon ein sehr beträchtlicher Theil der edlen Metalle in die Verbindung mit Blei gebracht wird; dann kann man, vermöge des Bleivorschlags, die Oefen über das Stichholz zumachen, wodurch der Ofensumpf grösstentheils seine anfängliche Gestalt behält, und die Bildung von Ansätzen auf dem Boden beseitigt wird.

Ich erwähne nochmals, dass diess hier ein Gegenstand von grosser Wichtigkeit ist, da die Ofenbrüche sehr goldreich sind, folglich wiederum verschmolzen werden müssen, wodurch das Metall ins Weite gebracht wird und grosse Verluste entstehen.

Metallverluste haben aber auch noch in der gänzlichen Verwerfung der Schlackenzuschläge ihren Grund, welche, wie früher gezeigt wurde, namhaft dazu beitrugen, die Metallverluste, vorzüglich die des Goldes, so drückend zu machen. Dadurch, dass der Armverbleiung weder Schlacken noch' Geschure und Ofenbrüche von anderen Arbeiten zugetheilt werden, welche Producte nie eine sichere Probe erlauben, finden keine verschleierten Zugänge statt, und man ist im Stande, die Schmeizverluste mit Genauigkeit zu erforschen. Wenn auch schon die-

ser Arbeit die bei ihr solbst erzeugten Ofenbrüche und der Flugstaub zugetheilt werden, so haben diese dech keinen Einfuss, da sie bei einem regelmässigen Schmelzgang immer von gleicher Beschaffenheit fallen und im Kreislauf gehen.

Diese Arbeit ist im Stande, rein mit Sicherheit und Bestimmtheit abzuschliessen, denn ausser der kleinen Menge Blei, welche ihr aus den Kiesen zuweilen zu Gute geht, welches Metall man übrigens schwerlich durch einen anderen Process, wegen seiner höchst geringen Menge gewinnen könnte, hat sie keine Remedien.

Reichverbleiung.

Die Reichverbleiung, die zweite Hauptarheit, durch welche die hiesigen Geschicke zu Gute gemacht, werden, verarbeitet alle reicheren Silbererze und Silberschlieche, sämmtliche Bleistze und Bielschlieche und einen Theil der von der Armverbleiung gefallenen Steine, und der unreinen Treibeproducte. Sie nacht demnach diejenigen rohen Geschicke und Producte zu Gute, welche früher durch mehrere Processe, durch die Frischabeit, gewöhnliche Bleiarbeit und das Heerdfrischen verarbeitet wurden.

Zur Beichverbleiung kommen die Geschicke der fünsten, sechsten, neunten, dreizehnten, vierzehnten, fünszehnten und siebzehnten Classe und der Heerd vom Vertreiben der Werke; — sie hat zum Zweck 75 p. C. des in obengedachten Geschicken und Producten enthaltenen Silbers und 98 p. C. des Goldes in 80 p. C. des in der gesammten Beschickung enthalenen Bleies zu bringen, und die übrigen Antheile der gedachen Metalle, so wie das Kupfer in eine geringe Quantität Stein und Geschenten geringen.

Entwerfung der Beschickung.

Die richtige Entwerfung der Reichverbleiungsbeschickungen it ein Gegenstand von grosser Wichtigkeit, der viel Umsicht. Ind Ueberlegung erfordert.

In Bezug auf die rehen Geschicke hat man stets vor Augen, die goldreichen Gefälle mit den goldreichen Steinen von der Armverbleiung, die goldärmern dagegen mit den goldarmen Steinen der gedachten Arbeit, zu beschicken.

Bei der Wahl der Bleierze und Schlieche ist nicht allein auf das richtige, am zweckmässigsten erprobte Verhältniss derseiben zu den Armverbleiungssteinen oder den resp. Silbergehalt Rücksicht zu nehmen, sondern auch in ihrer Zutheilung so wie im Zuschlag der Silbererze und Schlieche die gehörige Vorsicht anzuwenden, damit man an ihnen nie Mangel leide.

Man muss sich hierbei der Zeitperioden erinnern, in welchen die Pochwerke aus Wassermangel weniger liefern.

Als Regel bei der Beschickung zur Reichverbleiung ist angenommen, dass der Durchschnittsgehalt derselben incl. der zugetheilten Steine betrage,

zwischen $1\frac{1}{2}$ — 3 Leth in güldischem Silber, 20 — 26 Pfd. in Blei und

2 — 3 Pfd. in Kupfer, und hiervon erhalten werden 80 p. C. 10 — 15 löthige Werke,

10 - 12 p. C. Leche mit 10 - 20 Pfd. Blei,

18 - 80 Pfd. Kupfer und 2 - 4 Loth güldischen Silbers.

Ein Vormaass von 100 Centner besteht daher aus

40 - 80 Ctr. Bleierzen, Bleischliechen und Heerd,

, 50 - 60 " reichen Silbererzen und Schliechen und

15 — 30 p. C. Stein von der Armverbleiung.

die Beschickung in ihrem Kupfergehalt bei einem gleichbleibenden Silbergehalt erhöht werden kann, und wenn man dies durch eine richtige Auswahl der Erze, Schlieche und Leche, durch schwächere oder stärkere Verröstung der letzteren oder vickleicht durch Zuschläge von kupfrigen Nebenproducten zu erreichen vermag. Kann dies jedoch nicht geschehen und ist man auch nicht im Stande, auf den gewöhnlichen Gehalt die Steine zu beschicken, so muss man suchen, die Beschickung auf einen der Durchschnittsgehalte von 15 — 18 Pfd. Blei, 1 — 2 Pfd. Kupfer und 2 — 3 Loth güldischem Silber zu bringen, damit der davon fallende Stein 10 — 16 Pfd. Blei, 10 — 18 Pfd. Kupfer und 4 — 6 Loth güldisches Silber enthalte, um diese Steine nach zuvorigem Durchstechen der Kupfer-

den Bleigeschicken wird bei der Reichverbleiung Granuliteisen und zwar 5 — 6 p. C. auf die Quantität der beschickten
Abgänge angewendet. Man bezieht dieses Kisen von dem Kisenhüttenwerke Szimbul, und zahlt für den Centner 2 Fl. 57
Krzr. — 1 Thir. 22 Gr. C. M.

Schlacken werden der Reichverbleiung eben so wie der Armverbleiung nicht zugesetzt, sondern beim Anfang einer jeden Schmelzung nur so viel, als zur Bildung der Nase erforderlich, sind. Die Arbeit wird über Halbhohöfen mit einer Form hetieben.

Die Höhe dieser Oesen ist 14 Fuss, nämlich 18 Fuss von der Gicht bis zum Heerdstein und 3 Fuss vom Heerdstein bis zur Hüttenschle. An der Brandmauer sind die Oesen 48 Zeil, an der Vorwand 32 Zoll breit. Ihre Tiese oder Länge von der Vorwand bis zur Brandmauer beträgt 34 Zoll. Die Formliegt 36 Zell über dem Heerdstein und erhält 2 Grad Fall. Den Osensumps ist 18 Zoll ties, aus der Sohle 18 Zoll lang und 16 Zoll breit. Die Aussattlung der Brust vom Heerdstein bis zum Auge beträgt 3 Zell. Die Oesen werden mit schwerem Gestübe aus 3 Theisen Lehm und 1 Theil Kohlenlösche über das Stichholz zugemacht.

Zuweilen wird diese Arbeit wohl auch über Hohösen betrieben, was jedoch nicht vortheilhast ist, indem der Bleiverbrand vergrössert wird.

Die Arbeit wird wie eine Bleiarbeit mit dunkler Giebt, kurzer dunkler Nase und dunklem Auge betrieben. Man stiebt gewöhnlich alle Stunden.

Die Producte dieser Arbeit; sind:

1) Werke. Diese betragen 70 — 80 p. C. von dem im dem Vormaass enthaltenen Bleie der Erze, Schlieche und Steiner In diesen Werken sind gewöhnlich 75 p. C. des in der Beschiekung befindlichen Silbers und 98 p. C. des Goldes enthalten.

Sie sind, je nachdem die Beschickung ärmer oder reicher war, 10 — 20 löthig in güldischem Silber und werden trieben.

2) Steine — Reichverbleiungsleche genannt. Ihre Quitt

beträgt 10, höchstens 12 p. C. von dem ganzen Gewichte Reschickung. Dieser Lech enthält entweder 20 p. C. Blei, 18 — 30 Pfd. Kupfer und 2 — 4 Loth güldisches Silber, oder in dem oben bei der Beschickung angegebenen Falle 10 — 16 Pfd. Blei, 10 — 18 Pfd. Kupfer und 4 — 6 Loth güldisches Silber.

Im ersten gewöhnlichen Falle werden sie sogleich zur Kupferausiösung genommen, im letzteren dagegen noch einmal durch das Reichverbleiungslechschmelzen durchgeschmolzen.

- des Ofens wird durchgerädert, das Grobe wiederum auf die Gicht gegeben, das Klare dagegen als Gestübe zum Schlagen der Vortiegel verwendet. Die Ofenbrüche und das Gekrätz, welches beim Ausbrennen des Ofens fällt, probirt man und setzt beide Producte nach ihrem resp. Gehalte, entweder dem Reichverbleiungslechschmelzen oder der Armverbleiung zu. In beiden Fällen wird der Metallgehalt dieser Producte den Arbeiten, denen man sie zuschlägt, berechnet.
- 4) Fluggestübe. Alle Vierteljahre reinigt man die Fluggestübekammern. Den Flugstaub nimmt man als Unterlage bei dem Rösten, wie den von der Armverbleiung gefallenen. Er wird hier den zur Reichverbleiung angewiesenen Steinen als Unterlage gegeben.
- 5) Schlacken. Bas Schlackenquantum, was von einer Beschickung erhalten wird, ist sehr relativ, gänzlich von den Boschickungsverhältnissen abhängig und um so grösser, je mehr Brze, und im Verhältniss weniger Schliech, um so geringer, je weeiger Erze, und je mehr Schliech, in die Beschickung genommen wurden. Die Erze führen nämlich stets mehr Krdar-Eben so verschieden die Quantität der ten, als die Sclieche. Behlacken ist, ist auch ihre Qualität. Je reicher die Beschickung Sie halten gewöhnlich war, deste reicher sind die Schlacken. 🙎 — 4 Pfd. Blei, 🤋 Den. güldisches Silber und dieses pro Mark ½ bis 1 Den. Gold. Sie werden zum Reichverbleiungslechschmelzen vorgeschlagen, wenn sie jedoch höher in Gehak! kommen, als so eben angegeben wurde, besonders, wie weiter unten beschrieben werden soll, verschmolzen.

Aufbringen.

In einem Wochenwerke von 13 Schmelzerschichten werden 330 — 400 Ctr. Beschickung, worin 250, — 300 Ctnr. Erze und Schliech, durchgeschmolzen.

100 Ctnr. Erze und Schliech durchzuschmelzen, erfordern 15 – 30 Säume oder 100 Ctnr. Beschickung 20 – 25 Säume Kohlen.

Metallverluste.

Auf das in den Erzen und Schliechen enthaltene Blei hat man bei dieser Arbeit 15-20 p. C., auf die ganze Beschickung gerechnet 10-18 p. C. Bleiverlust. Der Verlust an güldischem Silber beträgt auf die, in der Vormaass enthaltenen Erze und Schlieche 3-5 p. C., auf die ganze Beschickung $2-3\frac{1}{2}$ p. C. In beiden Fällen findet ein geringer Zegang an Kupfer statt, indem die Erze und Schlieche, wie schon oben erwähnt wurde, gewöhnlich einige Pfunde dieses Zetalles, welches den Gewerken nicht vergütet wird, enthalten.

Diese gedachten Metallverluste werden jedoch noch sehr brich die Verschmelzung der Schlacken, und die weitere Behadlung der Reichverbleiungsleche herabgesezt und verminlet.

Vortheile, welche die Reichverbleiung gewährt.

Die in Obigem beschriebene Manipulation, die Reichverleiung, gewährt sehr bedeutende Vortheile; sie vertritt die lischarbeit, die gewöhnliche Bleierzverschmelzung, und die urch die letztgenannte Arbeit nöthig werdende Reduction des berdes. Ihre wesentlichen Vortheile sind nach Herrn v. braiczer folgende:

- 1) Einfachheit der Manipulation, da diese Arbeit obengedachte rei Schmelzoperationen vertritt.
- 2) Die Reichverbleiung nimmt die Kräfte der Arbeiten bei reitem weniger in Anspruch als die Frischarbeit, da bei ihr

im Verhältnies zu jener Arbeit viel weniger abgestechen wird, und das bei der Frischarbeit stattfindende Umrühren der abgestochenen Schmelzmassen, Werke und Stein, — hier gänzlich wegfällt. — Auch sind die Arbeiter nicht jener Gefahr der Verbreunung des Körpers und der Bekleidung ausgesetzt, wie bei der Frischarbeit, bei welcher bei dem Umrühren in den Stichtiegeln zum öftern Umhersprükungen des glühenden Steins erfolgen.

3) Ersparung an Zeit und Brennmaterial. Durch die gemeinschaftliche Verschmelzung der Silber- und Bleigeschicke wird bei der Reichverbleiung ein bei weitem höheres Aufbringen erreicht, ein reinerer vollständiger Fluss erhalten und ein vie geringerer Kohlenverbrauch verursacht, als bei der Frischarbei allein, oder der gewöhnlichen Bleiarbeit.

Während man in früherer Zeit bei der umgehenden Frischarbeit wöchentlich nur 120, höchstens 170 Centner Beschickung durchzuschmelzen vermochte, wobei auf 100 Ctr. Beschickung 80 und darüber Säume Kohlen verbraucht wurden, und bei de damaligen Bleiarbeit kaum 250 Centner Beschickung mit einer Kohlenverbrand von 47 Säumen pro 100 Ctr. wöchentlich auf gebracht werden konnten, setzt man jetzt bei der Reichver bleiung, wie oben erwähnt, 250 — 300 Ctr. Beschickung pr. Woche durch und verbraucht auf 100 Ctr. Beschickung m. 25 — 30 Säume Kohlen.

4) Sind die Metallverluste bei der Reichverbleiung bedeutes geringer, als bei den Arbeiten, welche sie vertritt.

Bei der Reichverbleiung wird nicht nur das Blei aus de Erzen und Schliechen reducirt, sondern auch das güldische Siber aus den Silbergefällen ausgeschieden und ins Blei gebracht.

Bei der Frischarbeit wurden diese Zwecke erst durch mehrere Operationen erreicht, man musste zuerst Armblei aneugen, welches durch Umrühren mit dem abgestochenen Stangereichert werden musste, wodurch keine so genaue Berülrung zwischen den edlen Metallen und dem Blei stattfand, abei der jetzigen Manipulation.

Da die Frischleche, die zuweilen sehr bleiisch waren, wie derum verschmelzen wurden, entstand ein gresser Eleiverhum und die edlen Metalle wurden ins Weite gebracht.

Bei der Reichverbietung findet nur ein einmaliger Metaltvalust, der überdies noch durch zweckmässige Beschickungsverhältnisse sehr gemindert wird, statt; in früherer Zeit wurde
ast durch mehrere Schmelzungen erreicht, was jetzt durch eine
Einzige geschieht. Bei der Frischarbeit waren Abgänge, bei
der Darstellung des Vorschlagsbleies desgleichen, bei der gewöhnlichen Bleiarbeit ebenfalls.

Die Metallverluste bei diesen Arbeiten summirten sich daber, und mussten diesem zu Folge höher ausfallen, als bei einer einzigen Arbeit.

Arbeiten wur sehr geringe Steinquanten erzengt und dieselbe beingt nur sehr wenig Nacharbeiten mit sich. Bei der Reichverbleiung beträgt der Steinfall nur höchstens 12 p. C., bei der Frischarbeit ist aber die Erzeugung einer bei weltem grösseren Menge Stein gerade nothwendig. Bei dieser Arbeit vermehren wich die Schmelzkosten durch das stete Zuschlagen und Durchwechen des Steins ungemein; denn dieses geschieht so lange, die derselbe einen Kupfergehalt von 30 Pfd. erhalten hat. Erst dan wird der Stein nicht mehr zugeschlagen, sondern für sich allein auf Schwarzkupfer verschmolzen.

Bei dem gewöhnlichen Bleierzschmelzen, welches hier nach der Przibramer Methode, die Erze zu verrösten und dann in Halbhohöfen zu verschmelzen, betrieben wurde, durfte man nicht mit einen geringen Steinabfall hinarbeiten, und die Erze desshalb nicht stark verrösten, indem in diesem Falle aus den behanten Ursachen ein grosser Bleiverlust herbeigeführt wurde.

6) Wird durch die Reichverbleiung der Entsilberung des in den Blei- und Silbergeschicken enthaltenen Kupfers so vorgetrbeitet, dass dieselbe auf eine einfache Weise, mit sehr getingen Metaliverlusten, durch die folgende Arbeit, die Kupferunfösung bewerkstelligt werden kann.

Kupferauflösung.

Da, wie eben mehrfach erwähnt, die hiesigen Klese und Giberze gewöhnlich einige Pfund Kupfer halten, welches sich in den Steinen cancentrirt, so ist die Gewinnung dieses Metalles,

namentlich des damit stetz in Verbindung seienden güldischen Silbers ein Gegenstand von hoher Wichtigkeit. Aus der oben mitgetheilten historischen Skizze des früher hier stattgefundenen Schmelzverfahrens ist ersichtlich, welche bedeutende Schwierigkeiten die Gewinnung dieses Metalles verursachte, und wie man geraume Zeit hindurch ungemein grosse Verluste an Gold und Silber erlitt.

Durch die Einführung der nachfolgenden Arbeiten sind jene Schwierigkeiten vollkemmen beseitiget worden, und die edlen Metalle werden mit geringen Kosten und sehr niedrigen Verlusten ausgebracht.

Die Kupferauflösung vertritt die Stelle des weithufigen Saigerprocesses und der damit verbundenen, so bedeutende Metallverluste mit sich bringenden, Nacharbeiten.

Da in Borsa güldisch Silber haltende Kupfererze auf Schwarzkupfer verschmolzen werden, auf jenem Hüttenwerk die Entsilberung derselben aus Ursachen, welche die Lage jenes Werkes mit sich bringt, nicht ausgeführt werden kann, so sind die daselbet erzeugten Schwarzkupfer Gegenstand der Entsilberung auf den Hütten zu Kapnik und Fernezely.

Herr v. Svaiczér fand es am zweckmässigsten, die Entsilberung der gedachten Schwarzkupfer in Gemeinschaft mit der
Reichverbleiungslechen und den von der Umschmelzung dieser
Leche erhaltenen, — den sogenannten Repetitionslechen, —
welche 16 — 20 Pfd. Blei, 18 — 30 Pfd. Kupfer und 2 —
4 Loth güldisches Silber erhalten, zu unternehmen.

Das Versahren, welches hierzu angewendet wird, besteht darin: das in diesen Produkten schon grösstentheils in metallischem Zustande sich befindende Kupser wiederum in Schweselmetall umzuändern, und das güldische Silber in metallischen Blei aufzusammeln. Dieses geschieht durch eine gemeinschaftliche Verschmelzung gedachter kupserreichen Produkte.

Die genannten Steine werden vor der Verschme'zung mit 2 Feuern zugebrannt, um sie theilweise zu entschweseln und das Eisen zu oxydiren. Die Beschickung zu dem Schmelzen — der Kupserausiösung, — entwirft man so, dass ihr Durchschnittsgehalt 30 — 40 Pfd. Kupser und 3 — 5 Lotte güldisches Silber beträgt, und auf 1 Loth güldisches Silber 15 — 20 Pfd. und auf 1 Pfd. Kupser 14 — 2 Pfd. Blei kommen.

Nach diesem Grundsatz besteht die Beschickung gewöhnich aus

- 100 Ctr. verrösteten Reichverbleiungs- und Repetitionslechen,
- 10 12 Ctr. zerkleintem Borsaer Schwarzkupfer und
- 80 Ctr. kupfriger von ungesaigerten Werken abfallender armer Glätte,
- 5 .. Granulireisen und
- 50 " Schlacken vom Armverbleiungslechschmeizen.

Die Verschmelzung gedachter Beschickung geschieht über Halbhohöfen, wie sie zur Reichverbleiung angewendet werden. Ihre Zustellung ist jedoch etwas abweichend. Die Form legt man 12 Zoll hoch und giebt ihr einen starken Fall von 4 Grad. Der Ofensumpf erhält 19 Zoll Tiefe, auf der Sohle 18 Zoll Länge und 10 Zoll Breite, beim Auge 32 Zoll Länge und 20 Zoll Breite. Die Aufsattlung der Brust vom Heerdstein bis zum Auge beträgt 2 Zoll. Die Oefen stellt man mit mittlerem Gestübe aus 2 Theilen Lehm und 2 Theilen Kohlenlösche zu.

Die Arbeit geht sehr hitzig und erfordert starkes Gebläse; die Glätte wird nicht auf die Vormaass, sondern neben derselben abgesondert gegeben. Vor dem Setzen der Beschickung werden 2 — 3 Tröge Glätte in beide Ulmen des Ofens aufgegeden, sofort mit Kohlen bedeckt, und hierauf der Satz von der Vormaass geführt. In einer Schicht setzt man 27 — 30 Ctr., der in einem Wochenwerke 350 — 400 Ctr. Beschickung burch.

Der Kohlenverbrauch beträgt auf 100 Ctr. der Letzteren "
3 – 30 Säume = 340 – 375 Wiener Cubikfuss.

Bei einer gutgewählten Beschickung und der zweckmäsgen Verröstung der Leche erhält man von dieser Arbeit nachthende Produkte:

Ausbringen.

- 1) Werke und zwar 80 90 p. C. von dem Bleigehalte Beschickung. Diese Werke enthalten 4 5 Loth gülzeches Silber und werden bei der Armverbleiung, oder dem 1 und Reichverbleiungslechschmelzen als Vorschlag angewendet.
- 2) Stein Auflösungslech genannt, 65 70 p. C. von dem gerösteten Leche in der Beschickung. Derselbe hält 40 Journ. f. prakt. Chemie. L. 4.

- 50 Pfd. Kupfer, 10 15 Pfd. Blei und 2 34,2 Leth güldisches Silber. Einen niedrigeren Kupfergehalt sucht man nicht zu erzielen, eben so wenig erscheint ein höherer Silbergehalt vortheilhaft. Dieser Stein kommt zur zweiten Arbeit, wodurch die Kupferentsilberung bewirkt wird dem Kupferauflösungslechschmelzen.
- 3) Gekrätz. Da dieses Product sehr bleiisch ist, so verhindert dies seine Zutheilung zum Kupferauslösungslechschmelzen; in Folge dessen schlägt man dasselbe bei dem nächsten Kupferauslösungsschmelzen wieder zu.
- 4) Schlacken. Ihre Quantität beträgt durchschnittlich 30 p. C. des Gewichtes der Vormaass. Sie halten gewöhnlich 2 Pfd. Blei, ½ Pfd. Kupfer und 1½ Denaire güldisches Silber. Diese Schlacken schlägt man bei dem Auflösungslechschmelzen zu. Bleiben davon Vorräthe, so werden diese zum Schlackenschmelzen genommen. Die Metallabgänge bei dieser Arbeit sind nicht mit Genauigkeit zu ermitteln, da von den der Arbeit unterworfenen Produkten, keine richtige Probe angestellt werden kann.

Daher kommt es denn, dass bei dieser Manipulation bald Zugänge, bald Abgänge erfolgen. Nach einem mehrjährige Durchschnitt hat sich ergeben, dass die Abgänge ½ p. C. güldisches Silber, 2 Pfd. Blei und 4 Pfd. Kupfer betragen.

Aufi bsungslechschmelzen.

Diese Arbeit bezweckt die Gewinnung des in dem von de vorigen Arbeit gefallenen, Stein — dem Auflösungslech — ent haltenen Silbers, Goldes und Bleies und Concentration des Kupfers.

Doch nicht allein Auflösungsleche, sondern auch ander Leche, welche 10 — 15 Pfd. Blei, 40 — 50 Pfd. Kupfer und 2 — 2½ Loth güldisches Silber enthalten, werden dieser Arbeit unterworfen. Weder jene, noch diese werden vor der Verschmelzen geröstet.

Die Beschickung besteht aus:

110 Ctr. gedachter Leche,

- · 50 Schlacken vom Reichverbleiungslechschmelsen und
 - 5 Granuliregen, aur. Absorbtion des Schwesels.

Habbaheten, von den mehrmals erwähnten Dimensionen; die Ferm erhält 11 Zeil Nöhe und & Grad Falk. Die Tiefe des Ofensumpfes beträgt 17 Zeil; auf der Sehle ist derselbe 16 Zeil, beim Auge dagegen 29 Zeil lang; breit ist derselbe am ersten Orte 10, am andern 17 Zeil. Das Zumachen geschieht mit mittlerem Gestübe. Zum Sehlagen der Vortiegel wird frisches, nicht mit Gekrätz vermengtes Gestübe genemmen, damit die Kupferleche arm und durch das Gekrätz nicht angereicheit werden.

Auf 100 Ctr. Leche wird eine solche Quantität i löthigun Glättblei nach jedem Stich beim Auge in den Ofensumpf eingelassen, dass auf jedes Loth des in den Lechen und dem Vorschlagsblei enthaltenen güldischen Silbers, 20 — 22 Phl. Blei kommen.

Die Arbeit geht sehr hitzig und man muss das Vorschlagsblei vor dem Einlassen in den Sumpf sorgfältig auf dem Höerd beim Auge abwärmen, damit es nicht kalt in den Sumpf komne, wodurch Schläge entstehen.

In einer Schicht werden 27 — 29 Etr., eder in einem Wochenwerke 350 — 370 Ctr. Loche mit einem Kohlenaufwand von 30 Säumen = 364 Wiener Cubikfuse auf 160 Ct. durchgeschmolzen.

Bie Produkte, welche bei dieser Arbeit fallen, sind:

1) 85 — 90 p. C. arme Werke mit 3 Loth güldischem Silber. Diese werden der Armverbleiung oder dem Lechschmelzen als Vorschlag zugetheilt. Im ersten Falle werden die Werke gesaigert, im letzteren dagegen nicht.

Das beim Saigern fallende Saigergekrätz wird bei dem Lechschmelzen zugeschlagen, wodusch die Repetitionsleche im Kupfergehalt erhöht und im Silbergehalt, in Bezug auf das Kapfer, herebgesetzt werden.

2). Entsilberte Kupferleche 80 p. C.; sie halten 48 — 54. Pfd. Kupfer, 3/4. bis höchstens 1 Loth Silber, dagegen bei einem guten George der Arbeit gas kein Geld.

Diese Leche werden auf die Kupferhütte zu Felsöbanya geliefert, wo sie gaar gemacht werden. Gewöhnlich werden von der Hütte zu Fernezely jährlich 1000, von Kapnik 600, also in Summa 1600 Ctr. an gedachte Kupferhütte abgegeben.

- 3) Gekrätz. Von dieser Arbeit fällt nur sehr selten Ausbrenngekrätz, indem dieselbe gewöhnlich nur mehrere Schichten in einem Quartale wegen der geringen Menge der Leche umgebt. Da die Ofenzustellung bei dieser Manipulation der bei der Kupferentsilberung fast ganz gleich ist, so nimmt man in dem Ofen gewöhnlich nach dem Auflösungslechsmelzen, ohne uuszuhrennen, Kupferauflösungsarbeit vor.
- Schlacken werden der Kupferauslösung zugetheilt. Die Metallabgänge bei dieser Arbeit betragen durchschnittlich mit Zugutehaltung des Saigergekrätzes beim Blei und Kupfer 2 bis höchstens 3 p. C., der Silberabgang kommt auf 1 p. C. Wie einfach diese Entsilberungsmethode ist, welche nur 2 Manipulationen erfordert, ergiebt sich sehr leicht, namentlich, wenn man sie mit jenen Manipulationen vergleicht, welche zu Tajowa in Niederungarn, Brixlegg in Tyrol, in Siebenbürgen und in dem Temeswarer Bannat zur Erreichung des nämlichen Zwekkes angewendet wurden.

Wir haben nun noch die weitere Zugutemachung der beiden bei der Arm – und Reichverbleiung gefallenen, Steine zu betrachten, welche in Bezug auf die zu verarbeitenden Producte

- 1) in das Armverbleiungs- und
- 2) in das Reichverbleiungs-Lechschmelzen zerfällt.

Armverbleiungslechschmelzen.

Wie schon oben angeführt, werden die Armverbleiungsleche zur Reichverbleiung angewendet; allein es bleibt davon noch Vorrath, wenn keine hinlängliche Menge Bleigefälle zum Kinkauf kommt, um sämmtliche Armverbleiungsleche aufnehmen zu können. Dieser Fall tritt vorzugsweise bei der Hütte zu Kapnik ein, wogewöhnlich verhältnissmässig geringe Mengen von Bleigeschikken zur Kinlösung kommen. Aber auch bei hinlänglichen Bleigeschicken treten Fälle ein, welche die Zutheilung von Arm-

verbleiungslechen bei der Reichverbleiung unstatthaft machen Diese sind, wenn die Beschickungen zur Reichverbleiung schon einen hohen Kupfergehalt haben; und zweitens, wenn die Armverbleiungsleche reich in Gold sind. Hieraus ist die Folgerung zu ziehen, dass immer nicht unbedeutende Mengen Armverbleiungsleche übrig bleiben werden. Dieser Fall tritt auch bei sämmtlichen Lechen ein, welche auf der Hütte zu Olahlaposbanya erzeugt werden. Da sie hier gewöhnlich von sehr armen, nur Iquentl. Beschickungen fallen, so würde ihre Versendung nach der Haupthütte zu Kapnik, und ihre Zutheilung zur Reichverbleiung, wegen ihrer Armuth, sehr unvertheilhaft sein, abgesehen davon, dass diese Versendung, wegen der grossen Quantität dieser Loche, welche jene Filialhütte erzeugt,
mit einem sehr grossen Kostenaufwand verknüpft wäre.

Die Verarbeitung dieser und oben gedachter Leche geschieht durch 2 Operationen, durch

- 1) das Armverbleiungslechschmelzen mit Bleivorschlag,
- 2) desgleichen mit Glättvorschlag.

(Fortsetzung folgt.)

П.

Ueber Affinirung niederhaltigen Silbers durch Verpuffen mit Salpeter,

von

F. X. HAINDL, Scheider bei der Münze in München.

Es ist zwar wohl bekannt, dass die unedlen Metalle durch Glüben oder Schmelzen mit Salpeter oxydirt werden; eben so, dass das Schmelzen mit Salpeter angewendet wird, um nieder-haltiges Silber auf einen höhern Gehalt zu bringen; — da indessen diese Operation empfindlichen Schaden für den Unternehmer verursacht, wenn er nicht genau mit ihrer Natur, dem dabei zweckmässigsten Verfahren, und den nöthigen Vorsichts-Maassregeln bekannt ist, wesswegen auch dieselbe gewöhnlich

848 Haindlüber Affinirung niederhaltigen Silbers

mer in gans kleinen Massen und im äussetzten Falle angewendet wird; da ferner die Möglichkeit der gefahrlosen Ausführung im Grösseren Manchem eine willkemmene Veranlassung sein könnte, das Versenden von zu niederhaltigen Legirungen an est weit entfernte Affinirungs- und Abtreib-Anstalten zu vermeiden, und die damit verbundenen Kosten grossen Theils zu ersparen, indem er dadurch in den Stand gesetzt ist, ohne kostspielige Vorrichtungen selbst zu affiniren, so weit es nötlig ist: — so möchte es nicht ohne Interesse sein, hierüber einige auf Erfahrung gegründete Aufschlüsse zu erhalten. —

Das Verpuffen besteht darin, dass die Legirung mit Salpeter geschmolzen wird. Der Salpeter, vermöge seiner Eigenschaft, sieh in der Roth-Glühhitze zu zersetzen, verwandelt durch seinen frei werdenden Sauerstoff das in der Legirung befindliche Kupfer oder die sonstigen unedlen Metalle in Oxyd, und bildet mit diesem in Verbindung mit dem Kali eine Schlacke, welche auf dem entkupferten Silber schwimmt, und nach dem Erstarren desselben sich leicht davon trennen lässt. —

Mit Vortheil kann flas Verpussen nur bei Legirungen angewendet werden, deren Feinhalt nicht unter 10 Loth, und deren Gehalt an Gold nicht über 6 Grän in der Mark beträgt, weil im ersten Falle wegen der grossen Menge Salpeters, welche zugesetzt werden muss, nicht leicht ein Tiegel dem Ungestüm desselben im Momente der Verpuffung widersteht, sondern zerspringt, und das Silber sammt der Schlacke durchlaufen lässt, wodurch wegen der stattsindenden Berührung mit der Kohle theils die Operation unnütz gemacht wird, theils auch ein nicht unbedeutender Silberverlust zu befürchten ist. zweiten Falle, wenn nämlich die Legirung über 6 Grän Gold hält, läuft man bei dem geringsten Unfalle Gefahr, eine goldhaltige Schlacke zu erhalten, wodurch der ganze Vortheil verloren ginge. Legirungen unter 10 Loth Feinhalt müssten zweimal verpufft werden, nämlich das erste Mal mit verhältnissmässig weniger Salpeter, um sie hochhaltiger zu machen, und erst das zweite Mal um sie fein zu machen; allein dieses ist zu umständlich und kostspielig, daher sieh das Verpussen für solche Legirungen nicht eignet. Ueberhaupt geht die Operation leichter und sicherer und ist auch mit geringern Kosten verbunden, je hechhaltiger die Legirung ist; denn man kann met

an einmal einsetzen, erspart daher Tiegel, braucht weniger Salpeter, erhält weniger Schlacke und dadurch weniger Nachtrieft, und die Tiegel halten sicherer. —

Der Grad der Feinheit des verpufften Silbers hängt übrigens nur von dem richtigen Verfahren bei der ganzen Operation ib, und es hat darauf der Gehalt, vorausgesetzt, dass er über ib Loth ist, keinen Einfluss; denn es wird 11löthiges Silber en so fein als 13 oder 14löthiges. Ein Gehalt an Blei, Zink oder Zian wirkt durchaus nicht schädlich ein, sondern diese Metalle werden so gut wie das Kupfer oxydirt und verschlackt.

Die Menge des anzuwendenden Salpeters bestimmt sich auch dem Kupfergehalte der Legirung, worunter auch der Gehalt an andern unedlen Metallen verstanden wird. Diese berechnet sich jedoch nicht genau nach den stöchiometrischen Verhältnissen, wie überhaupt selten bei chemischen Prozessen auf trocknem Wege. Nach den stöchiometrischen Verhältnissen nämfich, da

160 Salpeter = \(\begin{array}{llll} 46,64 & Kali, \\ 53,36 & Salpetersäure, \\ \end{array} \)

100 Salpetersäure = {26,00 Stickstoff, 74,00 Sauerstoff,

daher 100 Salpeter - = 89,48 Sauerstoff,

100 Kupfer aber 25 Sauerstoff fordern, sollten auf 100 Th. Kupfer 63,3 Th. Salpeter zugesetzt werden; allein die Erfahrung hat gezeigt, dass das Verhältniss von 48 Th. Salpeter auf 100 Th. Kupfer das Beste und Vortheilhafteste seit, weil dabei das Silber den höchsten Grad der Feinheit erhält, der furch das Verpusen erreicht werden kann; und verhältnissmäszig am wenigsten Silber oxydirt wird. Nimmt man mehr Salpeter, so fällt nicht nur der Gehalt des Silbers nicht feiner aus, sondern die Folge davon ist nur, dass mehr Silber oxydirt wird und in die Schlacke kömmt; nimmt man weniger Salpeter, so fällt der Gehalt des Silbers niedriger aus, well ihm weniger Kapfer entzogen wird.

Zur Verständigung muss nun erwähnt werden, dass durch den Salpeter ausser dem Kupfer immer auch eine nicht unbetrichtliche Menge Siber oxydirt und verschlackt wird; ich sage nicht, unbeträchtlich, denn sie beträgt bei dem richtigen Ver-

950 Haindl ther Affinirung mederhaltigen Silbers etc.

davon zu trennen; lässt man im Gegentheile den Tiegel zu kalt werden, so wird die Schlacke zu hart, und ist dann ebenfalls sehr schwer vom Silber zu trennen, bei gehöriger Temperatur hingegen lösen sich die Schlacken rein ab.

Die Silberkönige, welche man erhält, haben den schon angeführten Feinhalt, sind vollkommen geschmeidig, und können daher sogleich zu jedem beliebigen Zwecke benützt wer-Hen; die Schlacken hingegen unterliegen einer weitern Behand-Man lässt sie einige Tage an der freien Luft liegen; das Kall an der Oberfläche zerfliesst dadurch und bewirkt, dass wie sich leichter von den Scherben ablösen; dann reinigt man diese, trocknet die Schlacken, stösst sie in einem Mörser mit Kohlen so fein als möglich, vermengt das Gestossene mit einem Drittthell Kochsalz und schmelzt es bei guter Hitze. Dadurch wird alles Oxyd reducirt und man gewinnt nicht nur alles Silber, welches sich in den Schlacken befaud, sondern auch den grössten Theil des in der Legirung enthaltenen Kupfers. Schmelzproduct ist 4 bis 5 löthiges Silber, welches in Münzwtädten als willkommene Lega zu niederhaltigen Sorten verwerthet werden kann.

mit der fressenden Menge Salpeter vermengt. Bevor man en aber einträgt, lässt man den Tiegel im Ofen gut rethglübend werden, und untersucht ihn, ob er unversehrt geblieben ist; denn wenn ein Tiegel einmal diesen Hitzgrad erzeicht hat ohne zu zerspringen, dann kann man sicher sein, dass er aushält. Wenn nun das Metall mit dem Salpeter eingetragen ist, bedeckt man den Tiegel sorgfältig, damit ja keine Kohle hinein fällt, ein Zufall der durchaus vermieden werden muss; dann lässt man den Ofen ziehen und deckt den Tiegel nicht früher ab, als bis die Verpusfung vorüber ist. Man erkennt dieses, wenn in dem Tiegel kein Geräusch mehr gehört wird, und auch keine hell leuchtenden Flammen mehr von demselben ausströrmen; die Zersetzung des Salpeters verursacht nämlich ein sehr vernehmbares Getöse und Prasseln in dem Tiegel, und ein Theil des dabei entwickelten Sauerstoffgases entweicht unter dem Dekkel und erzeugt durch den Zutritt zur Kohle eine blendende Flamme. — Wenn nun diese beiden Erscheinungen vorüber sind, was bei Massen von 50 bis 60 Mark nach 20 bis 25 Minuten, bei kleinern nach 15 bis 20 Minuten statt findet, so deckt man den Tiegel ab, um zu sehen, ob derselbe aus dem Feuer genommen werden dürse, oder ob er noch Hitze nöthig habe. Erscheimt die Schlacke an der Oberstäche eben und geflossen, so kann die Operation als vollendet und gelungen angesehen werden; man hat dann nur noch die Masse mit einer eisernen Spitze wohl durcheinander zu rühren, und wenn alles vollkommen flüssig gefunden wird, den Tiegel aus dem Ofen zu heben; — erscheint aber die Oberstäche der Schlacke hökerig, oder fühlt man bei dem Rühren noch seste Körper, so muss der Tiegel noch im Feuer bleiben; denn in diesem Falle ist die Schlacke noch nicht ganz flüssig, und die Silberabsonderung hat noch nicht vollständig statt gefunden, daher man sich wohl hüten muss, den Tiegel zu früh aus dem Feuer zu nehmen. Man lässt nun das Ganze so weit erkalten, dass das Silber gänzlich erstarrt, die Schlacke hingegen noch weich ist, dann zerschlägt man den Tiegel, und reinigt den Silberkönig von der Schlacke. Es liegt sehr viel daran, dass der Tiegel zur rechten Zeit zerschlagen wird; denn geschieht dieses zu früh, so-dass das Silber noch flüssig ist, so läuft dieses unter die Schlacke, und ist dann nur durch nochmaliges Schmelze

nachher 0,314 Gr. wogen. Diess macht die Gegenwart vo Eisen in demselben wahrscheinlich. 0,311 Gr. des schwarze Pulvers mit siedender Salpetersäure behandelt, hinterliesse 0,249 Gr. sehr feinzertheiltes Platin; die Säure hatte blos Ei senoxyd aufgenommen. Hiernach würde die Menge des Eisen in den Präparate etwa 1/5 betragen, und es dürfte die Feuerer scheinnng blos von der Verbrennung eines Theiles dieses Ei sengehaltes herrühren. Indessen suchte Boussingault sic noch direkt von der Abwesenheit des Wasserstoffs zu überzeu 2,687 Gr. der Substanz wurden mit Kupferoxyd verbrannt, der gefundene Wasserstoffgehalt betrug nicht über 1/10d und möchte wohl von der unvollkommenen Austrocknung herzu leiten sein. Wird eine Legirung von Platin und Zink mit ver dünnter Schwefelsäure behandelt, so erhält man ebenfalls ei entzündliches Pulver, welches Descotils für feinzertheilte Der Verf. hat sich überzeugt, dass dasselb Platin hielt. eine Verbindung von Platin mit Zink ist.

Ann. d. chim. et de phys. Aout 1833. 441.

2) Unterscheidung einiger organischen Säuren

H. Rose hat eine ganz einsache Methode zur Unterscheidung der Weinsteinsäure, Traubensäure, Citronensäure und Aepfelsäure in ihrem freien Zustande angegeben, welche sich auf das Verhalten dieser Säure zu Kalkwasser gründet. Mag löst die zu untersuchende Säure in möglichst wenig Wasse auf, und setzt klares, möglichst concentrirtes Kalkwasser in Ueberschuss hinzu. Weinsteinsäure und Traubensäure geben damit in der Kälte einen Niederschlag; der, welcher durch Weinsteinsäure entsteht, löst sich in einer geringen Menge Salmiaklösung vollständig auf, der durch Traubensäure entstandene hingegen ist darin beinahe unlöslich. Auch kann man beide durch ihr Verhalten gegen Gipslösung unterscheiden, in welcher die Auflösung der Traubensäure nach einiger Zeit einen Niederschlag giebt, während die Weinsteinsäure dadurch nicht getrübt wird. Citronensäure giebt in der Kälte keinen Niederschlag mit

Kalkwasser, nur bei sehr concentrirter Auflösung erfolgt eine

geringe Trübung. Deim Kochen aber trübt sich die Mischung sehr stark und setzt einen bedeutenden Niederschlag ab, der sein sehr geringer Menge der Säure sich nach dem Erkalten wieder auflöst. Aepfelsäure giebt weder in der Kälte noch seim Kochen einen Niederschlag mit Kalkwasser.

Poggend. Annalen Bd. XXXI. No. 14.

3) Ersetzung der Hausenblase beim Klären.

In den meisten Fällen kann nach J. C. Leuchs Versuchen die Hausenblase mit grosser Ersparniss an Kosten beim Man nimmt Klären durch den Papiererteig ersetzt werden. denselben in dem Zustande in dem er vor dem Schöpfen des Papiers ist, lässt das Wasser durch einen Seiher oder durch ein Sieb grösstentheils ablaufen, setzt frisches Wasser hinzu, wäscht ihn mit diesem aus und rührt ihn dann in die zu klärende Flüssigkeit. Die faserigen Theile desselben nehmen die trübmachenden Theile der Flüssigkeit mit sich, indem sie sich zu Boden setzen. Dieses Mittel kostet nur so viel Kreuzer, Man kann die Papiermasse als die Hausenblase Gulden. auch zugleich mit Hausenblase anwenden, indem man 1/3 oder 1/4 so viel Hausenblase als sonst nimmt, mit dem Absud derselben den Papierteig anrührt, und die Mischung dann zum Klären anwendet. Den Papierteig erhält man am besten aus den Papiermühlen. Doch kann man ihn sich auch aus Druck - oder Fliesspapier bereiten, wenn man dasselbe so fein als möglich zerreisst und in Wasser vertheilt. Doch wirkt dieses nicht so gut, da die Vertheilung nicht so vollkommen ist, wie in der noch nicht geschöpften Papiermasse.

Allg. polytechn. Zeitung 23. Jan. 1834.

4) Wasserglas.

Nach Buchner bereitet man dasselbe im pharmaceut. Institute zu München ganz einfach durch Zusammenschmelzen von 100 Th. Quarzpulver mit 60 Th. halbraffinirtem Weinstein; das erhaltene Glas wird dann gepulvert, in kochendem Wasser aufgelöst und die Auflösung zur Syrupsdicke abgedampft.

Buchner's Repert. XLVI. S. 10.

5) Ueber Platinmahr und Eupien,

YON

J. W. Doeber ziner *).

Ich finde, dass mein Oxyrrophon, der Platinmohr, nicht blos die Ameisensäure, sondern auch die Oxalsäure in Kohlensäure, und selbst die ameisensauren und oxalsauren Salze in kohlensaure Salze verwandelt. Auf Essigsäure, Weinsäure, Citzonensäure und Succinsäure wirkt, er nicht.

Das Eupion ist eine vortreffliche thermoskepische Substanz: ich habe mir 2 Eupionthermometer dargestellt; sie sind weit empfindlicher und sicherer als die Alkoholthermometer. Das Eupion enthält aber so viel Luft, dass man die damit verfertigten Thermometer nicht hermetisch verschliessen darf, wei sich sonst beim Abkühlen Luft entwickelt und dadurch die Eupionsäule zerrissen wird.

6) Notiz über das Eupion.

In dem zweiten Jahresberichte des Vereins studirender Pharmaceuten an der königl. Universität zu München ist angegeben (vergl. Buchner's Repertorium XLVI. 402.), dat Herr Klein über Bereitung von Eupion oder einem diese ähnlichen Oele, aus weissem Steinöl mittelst concentrirter Schwe felsäure gesprochen habe. Von dem sonst schwierig zu ent fernenden Geruch der schwefeligen Säure befreiete er das Es pion, indem er es unter einer Glasglocke neben einer Schaff mit Ammoniak aufstellte. Da das Eupion indess von Alkali nicht afficirt wird, so dürfte es wohl praktischere Method dazu geben. Darstellungsmethode und Eigenschaften dieses an geblichen Eupions sind nicht angegeben; es wird blos bemerk dass es zur Aufbewahrung von Kalium sich vollkommen eigne Des glauben wir gern, Jedermann sieht aber, dass hier blo von gereinigtem Steinöl, keineswegs aber von Eupion die Rei (Vgl. N. Jahrb. d. Ch. u. Ph. Bd. IX. S. 19 f. sein könne.

^{*)} Aus einem Schreiben des Hrn. Verf. v. 5. März 1834.

7) Verbrennung des Bisens in almosphärischer Luft.

Am 24. Febr. d. J. las Hr. d'Arcet in der Sitzung der Pariser Akademie folgende Note:

"Herr Bierley hat mir von London geschrieben, dass, wenn man eine zum Hellrothglühen (rouge blanc) erhitzte Eisenstange dem Winde eines kräftigen Schmiede-Blasebalgs entgegenhält, hierdurch das Eisen nicht abgekühlt werde, sondern im Gegentheil lebhaft brenne, unter Aussprühen glänzender Funken nach allen Seiten, wie beim Verbrennen des Eisens in reinem Sauerstoffgase. Ich habe diesen Versuch wiederholt und er ist vollständig gelungen."

"Die Temperatur des Eisens minderte sich nicht, sie wuchs vielmehr unter dem Einflusse des reissenden Windes, der aus dem Blasebalg hervorströmte; das gebildete Oxyd schmolz und floss leicht ab, und das beständig davon entblöste Eisen fuhr fort mit Lebhaftigkeit zu brennen. Das bei dieser Operation gebildete Oxyd ist sehr magnetisch."

"Um diesen Versuch zu vereinfachen und die Wiederholung desselben bequemer zu machen, nahm ich einen Eisenstab
von ungefähr 1 Decimeter Länge und 12 Mill. Durchmesser;
an das eine durchbohrte Ende desselben befestigte ich einen
Eisendraht von 1½ Decim. Länge, an diesen ein Seil und,
nachdem der Eisenstab glühend gemacht worden, liess ich ihn
rund herum drehen, wie eine Schleuder. Die Verbrennung des
Eisens ging dabei vollkommen von Statten; nach Maassgabe
seiner Bildung wurde das glühende Oxyd weit hinweggeworfen und die Erscheinung gewährte denselben Anblick, wie die
unter dem Namen der Feuersonnen bekannten Feuerwerke."

"Diese Thatsache," bemerkte Herr d'Arcet schlüsslich, wird für die Geologen ein neuer Grund sein, daran zu zweifeln, dass das gediegene Eisen und vielleicht selbst die Meteorsteine eine hohe Temperatur besessen hätten in dem Momente, wo sie mit reissender Schnelligkeit unsere Atmosphäre durchschnitten." (L'Institut No. 42. S. 71.)

8) Römischer Mörtel in Belgien.

Herr Cauchy übersandte der Brüsseler Akademie in ihrer Sitzung am 1ten Febr. d. J. folgende Note:

"Die Septaria oder die römischen Mörtelsteine, von denen ich die Akademie in ihren Sitzungen am 4ten Febr. und am 13ten Oct. 1832 zu unterhalten die Ehre hatte, werden gegenwärtig zu Antwerpen im Grossen bearbeitet durch Hrn. Delangle, dem es gelungen ist, mit diesem Erzeugniss unseres Bodens den Stoff zu bereiten, der sich so ganz vorzüglich eignet zu Wasserbauwerken, und um den das Continent lange Zeit England beneidet hat. Eine durch Decret des Hrn. Ministers des Innern niedergesetzte Commission, zu welcher auch ich gehörte, hat neuerdings die Eigenschaften dieses kostbaren Mörtels geprüft, und an demselben alle jene Eigenschaften erkannt, welche den römischen Mörtel der Engländer charakterisiren. (L'Institut No. 41. S. 62.)

Organische Chemie.

Ì.

Das Mercaptan, nebst Bemerkungen über einige andere neue Erzeugnisse der Wirkung schwefelweinsaurer Salze, wie auch des schweren Weinöls auf Sulphurete,

VOI

WILHELM CHRISTOPH ZEISE*), Professor der Chemie an der Universität zu Kopenhagen.

Der ölartige Körper, den ich vor einigen Jahren unter dem Namen: Säure in dem rethwerdenden Salze, zu beschreiden Gelegenheit hatte **), stellt eine Verbindung von Schwefel mit Kohlenstoff und Wasserstoff (Brint) dar; und wenn wirauch einer vollkommen entsprechenden Sauerstoff-(Ikt-) Verbindung ermangelten, so schien es doch (wie man auch die
Anordnung der Elemente H2 CS3 darin sich denken mochte),
sis habe man Grund, den Schwefel in dieser Verbindung als
ticariirend für den Sauerstoff zu betrachten.

^{*)} Uebersetzung der von dem Herrn Verfasser sür unsere Zeitschrift gefälligst eingesandten dänischen Urschrift: Mercaptanet, med Lemaerkninger over nogle andre nye Producter af Svovelvinsyre miltene, som og af den tunge Vinolie, ved Sulfureter. Af William Christopher Zeise, Prosessor i Chemien ved Universitetet i Kjöschhavn. (Saertskilt aftrykt af det Kongelige danske Videnskalers Selskabs Skrifter.) Kjöbenhavn, 1834. Tryket in det Poppeke Rogtrykkerie. (70 S. in 4.)

^{**)} Meine Abhandlung über die Wirkungen zwischen Schweselkohlenstoff und Ammoniak u. s. w. s. in den Kgl. Danske Videnskab.
Belskabs Naturvidenskab. og mathem. Ashdl. Th. II. S. 107. (Jahrb.
d. Ch. u. Ph. 1824. Bd. XI. S. 98 – 118 u. 170 – 290.)
Journ. s. prakt. Chemie. 1. 5.

Mit Hinsicht auf den Parallelismus zwischen den Verbindungen des Sauerstoffs und des Schwefels mit den Metallen, war hierbei schon damals der Gedanke natürlich, dass es wahrscheinlicherweise gleichfalls eine zahlreiche Menge von, den Verbindungen des Sauerstoffes mit diesen Stoffen entsprechenden, Verbindungen des Schwefels mit dem Kohlenstoff und Wasserstoff (Kohlbrint) geben werde, und dass die Kenntniss solcher möglichen Verbindungen zur Erläuterung der Zusammensetzungsweise der sauerstoffhaltigen, sogenannten organischen Verbindungen werde dienen können. Einige Erscheinungen, welche ich späterhin bei schwefelreichen Naturerzeugnissen, dem Teufelsdrecköl und dem Knoblauchsöl wahrnahm, (wovon hei einer andern Gelegenheit) gab mir eine neue und nähere Veranlassung, eine Reihe von Versuchen über tiesen Gegenstand zu beginnen.

Nachdem ich hierbei, ohne deutliche Erfolge, verschiedene Schwefelmetalle in successive Wechselwirkung zu bringen gesucht hatte mit Chlorwasserstoffäther (Chlorbrintäther), Chloräther, dem schweren Salzäther, oder, nach Döbereiner *), mit einer Verbindung von Salzsäure und Weingeist, oder mit einer Mischung von Schwefelsäure und Weingeist, oder mit Aether-Rückstand, versuchte ich endlich glücklicherweise des achwere oder schwefelhaltige Weinöl.

Die allgemeine Vorstellung über diesen Stoff, als schweselsourer Kohlenwasserstoff mit Wasser, sammt der Leichtigkeit,
womit es sich unter gewissen Umständen zersetzt, liess hier die
gewünsehte Wirkung stark vermuthen; auch zeigte diese sich
alsbald, als ich das Oel mit einer wäserigen Audösung von ger
sättigtem Schweselkalium behandelte, in so serne dabei nämlich,
ohne Schweselwasserstoff-Entwickelung, ein Kalisalz und ein
neues schweselreiches Oel sich bilden. Späterhin sand ich, dan
die schweselweinsauren Salze sich im Wesentlichen eben,
verhalten; und bei nachheriger Anwendung von ausschieben
Sulphureten in verschiedenen Graden der Schweselung, wie
auch von Hydrosulfureten, erhielt sich zum Theile noch mehren
verschiedenartige Schweselverbindungen.

Diese Untersuchung hat sich solchergestalt ziemlich be-

^{*)} N. Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1881. L. 877.

beleutend verzweigt; auch ist es mir noch nicht gelungen, dieselbe nach allen ihren Theilen so klar zu beleuchten, wie ich hoffe, dass es mir gelingen wird. Ausführlich habe ich bis jetzt die neue Sehweselverbindung untersucht, welche vorzüglich bei der Wechselwirkung zwischen Hydrosulfureten und schwefelweißsauren Salzen sich bildet und, unter andern vermöge ihres Verhaltens zu gewissen Metalloxyden und Chloriden, vorzugsweise Aufmerksamkeit zu verdienen scheint. Dieser Stoff, für welchen ich, aus Gründen, wovon nachher, den Namen Mercaptan gewählt habe, ist dieses Mal mein Hauptgegenstand. Was die Wirkung zwischen Sulphureten und schwerem Weinöl oder schweselweinsauren Salzen im Allgemeinen und die verschiedenen anderen neuen Erzeugnisse derselben anlangt, werde ich hier zum Theil lediglich beiläufig berühren in Hinsicht auf das Mercaptan, indem ich mir das Ausführlichere für eine andere Abhandlung verbehalte.

§. 1.

Tebersicht der Wirkungen schwefelweinsaurer Salze und der schweren Weinöls auf verschiedene Sulphurete.

Setzt man einer starken Auflösung von gesättigtem Schwefelkalium (K 85) oder von Dreifach-Schwefelkalium (Kalium Trisulphurets K S3) in Weingeist eine hinreichende Menge schweren Weinöls zu, so erhält man, nach Verlauf einiger Minuten, eine neutrale Flüssigkeit, woraus sich alsbald eine grosse Menge schwefelweinsauren Kali's scheidet, welches, bei Anwendung des gesättigten Sulphurets mit vielem Schwefel gemengt ist, bei Anwendung des Trisulphurets hingegen ohne diese Kinmengung erscheint. Die abgeschiedene Flüssigkeit enthält ein schwefelreiches Oel, welches einen höchst unangebehmen und lange hastenden lauchartigen Geruch und eine schwach gelbliche Farbe besitzt, schwerer ist als Wasser, für sich nur schwierig ohne Zersetzung sich destilliren lässt und selbst bei Destillation mit Wasser nur langsam übergeht, mit Weingeist eine Auflösung liefert, die auf Zusatz einer weingeistigen Bleizucker-Lösung klar und ungefärbt bleibt, mit einer Auflösung von Kalihydrat in fast wasserfreiem Weingeist eine Flüssigkeit liesert, welche wenigstens lange Zeit hingestellt werden kann, ohne etwas abzusetzen; mit einer Auflösung von Kalihydrat in wässerigem Weingeist hingegen eine Flüssigkeit giebt, welche nach Verlauf von ungefähr 48 Stunden eine sehr bedeutende Menge unterschwefeligsauren Kali's (KO + S² O²) absetzt. Für diesen Körper habe ich den Namen Thialöl gewählt.

Dieser Stoff bildet sich auch bei der Anwendung einer wässerigen Sulphuret-Lösung, nur muss man die Mischung unter diesen Umständen etwas schütteln, um vollständig die gegenseitige Zerlegung zu bewerkstelligen. Das neue Oel sammelt sich hierbei zum grössten Theil unter der wässerigen neutralen Auflösung des schwefelweinsauren Kali's an.

War vom schweren Weinöle weniger zugesetzt worden, als zur vollständigen Zerlegung des Sulphurets erforderlich: so liefert die abgegossene Flüssigkeit, wenn sie erwärmt wird, einen neuen Antheil eines Oels, welches in jeder Beziehung ident zu sein scheint mit dem zuerst erhaltenen, und das schwefelweinsaure Kali hat sich nunmehr in neutrales schwefelsaures Kali umgewandelt.

Uebereinstimmend hiermit erhält man dasselbe Oel, sampt schwefelsaurem Kali, wenn man geradezu schwefelweinsaures Kali anwendet und die Mischung erwärmt. Bewirkt man diese Erhitzung in einem Destillirapparate, so lässt sich das Oel zugleich mit Wasser übertreiben, und in dieser Weise befreien von dem Schwefel, welcher sich ausscheidet, wenn gesättigtes Schwefelkalium dazu angewandt wird.

Nur in den Fällen, wo das Thialöl unter Erhitzung gehildet wird, werden Spuren von Schweselwasserstoff (Schweselbrint) wahrgenommen, aber selbst dann nur in so geringen Maasse, dass die Entstehung desselben lediglich zusälligen Unständen zugeschrieben werden kann. Vom anhängenden Wasser kann das Thialöl durch Hinstellen in einen lustleeren Raum üher Kalihydrat besreiet werden. Einer Analyse zusolge scheint. Ausser Wasserstoff, Kohlenstoff und Schwesel, auch Sauerstef zu enthalten, aber ich bin noch etwas ungewiss, ob es nicht ein Gemenge von mehreren Stoffen ist*).

^{*)} Bemerkt zu werden verdient, dass unterschwesligsaures Kali bei Destillation mit schweselweinsaurem Kali ein Oel liesert, welches dem Thialöle wenigstens in hohem Grade ähnlich ist. Dasselbe sindet bei Anwendung einer Auslösung von Schweselbaryum Statt, der noch

S. 2.

Erwärmt man ein Gemenge von einfach Schwefelbaryum (Ba S) und von neutralem schwefelweinsauren Baryt in einem Destillir-Apparate, so fängt die Flüssigkeit bei ungefähr 60°C. an unklar zu werden; bei fortgesetzter und etwas verstärkter Erwärmung verwandelt sie sich bald in einen weissen, ziemlich dicken Brei, und eine bedeutende Menge von Schaum erhebt sich auf die Oberstäche, und nunmehr geht, zugleich mit mehr oder weniger Wasser, ein wasserklarer, dünnstüssiger, auf dem mit fortgeführten Wasser schwimmender Körper in grosser Menge über.

Hat man dabei das Sulfuret und das schwefelweinsaure Salz in dem Verhältnisse gleicher Mengen ihres Baryumgehalts oder gleicher Aequivalente angewandt, so bleibt, nach vollendeter Wirkung, fast reiner schwefelsaurer Baryt zurück. aller Aether ist übergegangen, bevor die Temperatur 1009 erreicht. Lust-Entwickelung findet dabei zu keiner Zeit in dem Grade Statt, dass etwas davon aufgefangen werden könnte. Nur beim Einbringen eines Streisens mit Bleiauslösung befeuchteten Papiers in die tubulirte Vorlage bemerkt man während der Destillation Spuren von Schwefelwasserstoff; und der ätherarüge Körper sowohl, als auch das mit übergeführte Wasser enthalten (selbst wenn man die Destillation bis zur Trockne fortsetzt) nicht so grosse Mengen von Schwefelwasserstoff, dass man dessen Bildung mit Sicherheit als wesentlich betrachten könnte. Auch zeigt sich durchaus keine deutliche Spur von schwefeliger Säure.

Wendet man schweselweinsaures Kali, oder schweselweinsauren Kalk anstatt des Barytsalzes an, so verhält sich alles
(mutatis mutandis hinsichtlich des Rückstandes) wie zuvor angegeben; das Kalksalz bewirkt jedoch selbst bei gewöhnlicher
Temperatur schon Trübung, versteht sich durch Bildung von
Schweselcalcium. Ebenso habe ich auch alle Ursache, anzunehmen, dass Einfach-Schwesel-Kalium und - Natrium dieselbe
Wirkung hervorbringen.

eben so viel Schwefel zugesetzt worden, als das einfache Sulfuret selbst enthält; im letztern Falle werden aber ausserdem noch zwei der inderen Schwefelverbindungen, wovon in der Folge, in bedeutender Menge erzeugt.

Aber, wenigstens in Hinsicht auf Ausbeute an Aether, ist es keinesweges gleichgültig, ob man stärkere oder schwächere Lösungen dabei anwendet. Die grösste Menge erhält man bei Anwendung von krystallisirtem Schwefelbaryum und einer gesättigten Auflösung des Barytsalzes, oder umgekehrt; während hingegen beinahe gar kein Aether sich ausscheidet (obwohl das wässerige Destillat stark darnach riecht), wenn die Auflösungen mit 5 bis 6 mal mehr Wasser, als in gewöhnlicher Temperatur dazu erforderlich, bereitet waren. Wie es scheiat, so ist der Grund davon blos darin zu suchen, dass der gehildete Aether in der grossen Menge von Wasser aufgelöst bleibt. — Ich bezeichne jenes ätherische Produkt hier mit den Worten: Aether vom Einfach-Schwefelbaryum.

g. 3,

Von Schweselwasserstoff gereinigt durch Schütteln mit ungesähr einem gleichen Maasse Wasser, und hierauf vom Wasser besteiet durch Hinstellen mit gröblich zerstossenem Chlorcaloium (wovon er nichts auslöst), hat dieser Aether unter anderen selgende Eigenschaften.

Der im hohen Grade durchdringende Geruch desselben ist wohl ebenfalls lauchartig, aber sehr verschieden von dem des Er hat einen nicht unangenehmen, süsslichen, sche-Thialols. Er lässt sich leicht entzünden und verrischen Geschmack. brennt mit theils schweselblauer, theils seuerrother Flamme, unter Verbreitung eines starken Geruchs nach schweseliger Säure. Das specifische Gewicht ist etwas wechselnd, aber gewöhnlich doch sehr nahe = 0,846 bei 180 C. In wenig Weingeist gelöst, giebt er mit einer concentrirten Lösung von Bleizucker in Weingeist einen eitronengelben, krystallinischen Niederschlag. der gemeiniglich wieder sich auflöst beim Zusatze von mehr Weingelst, und ganz besonders von Bleiauflösung im Ueberschie aber dann oft aufs Neue wieder sich ausscheidet, in Form deutlicher, ungemein stark seidenglänzender, gelber Krystalle. Sind die Auflösungen bis zu einem gewissen Grade verdünnt, so zeigt sich durchaus gar keine Veränderung. Vom eigentlichen Aether wird er in jedem Verhältniss aufgenommen, vom Wasser aber nur in sehr geringer Menge, obschon es sowehl Geruck, als

Chrolimack analment, welche belderseits denen jenes Activité wenigstens soin ähnlich sind. Gégen Probefurben ist sein Verlahlten, sewohl en sich, sie im aufgelösten Zustande vollkommen seutral.

Mit Wasser der Bestillation unterworfen, geht beinahe Alles und fast durchaus sehr leicht über; auch erhält man das Produkt unversadert wieder. Schon bei dieser Bestillstien känn man hadess einige Verschiedenheiten wahrnehmen in Minsicht auf die Leichtigkeit der Verdampfung im Anfang und gegeh das Inde der Operation. Wird der wasserfreie Aether für sieh desiliket, so ist dieser Unterschied so gross, dass die Plüssigukeit anfangs zwischen 70° bis 80° C. zu kochen beginnt, gegeh Lude hingegen bedeutend mehr als 100° C. dazu erfordatt.

Stellt man diese Destillation in der Weise an, dasse man, gesondert, zwerst den Antheil sammelt, welcher bei einer Wikame unter 86° übergehet, hiereuf den, innerhalb einer, fortwührend langsum erhäheten, 163° C. nicht übersteigenden Teihpenstur erhaltenen, und nummehr den Rest, eder wuch die Dautillution dann minstellt: so kann man unter anderen. Verschiedenkuiten dieser einzelnen Portionen, besonders den wahrnehmen, dansflie erste, welche stets die geringste ist, jenen eitrongelben, kryhtik-linischen Blei-Niederschlag in sehr grosses Menge liefent, die andere gelbet unter den glinstigsten Umständen nur sehr gesings Mengen, und die dritte, jederzeit die grösste Portion, unter keinen Umständen auch nur die geringste Spinr dawen ausgishtigen Umständen ausgischt.

Darch votsichtig wiederholte Destillationen können die beib den arsten Portionen noch sevnerweit dermansen, zerlegt zeite den, dass man zuletzt ein Fluidum erhält, welches leicht mid vollständig überdestillirt in einer Wärme zwischen 60° bis 70° C.

Die Menge dieses leicht verdampfbaren, bleifällenden Antheiles des ursprünglichen ätherischen Produktes fällt etwas verschieden aus nach gewissen geringfügigen Umständen bei der Destillation des dazu verwandten Gemenges; enthielt das schweselweinsaure Salz keinen Ueberschuss von Säure, so beläuft sie sich höchstens auf 1/12.

· **§. 4.**

Est wenn man jenen Grad der Scheifung durch die Destillation erreicht hat, kann-man recht deutlich den Unterschied des Gargebes wahrnehmen. Er jet indess jeschartig und derchdringend hei beiden Theilen, und schwert ist dieser Unterschied
jn anderer Weise zu beschreiben, als dess der leichter verdampfbare Theil einen stärkern und gleichsam mehr ätherischen Geruch hesitzt. Dasselbe gilt vom Geschmack. Selbst der minder leicht verdampfhare Theil entzündet sich leicht und verbreitet einen starken Geruch nach schweseliger Stiere; aber es
jet sehr merklich mehr Roth in seiner Flamme wahrteinmbar,
als in der des andern. Der eine, der leicht verdampfhare, Stoff
scheint im Wasser bedeutend weniger löslich zu sein, als
der andere. Beide verhalten sich indifferent gegen Probesarben,
newohl für sich, als in ihrer Auslösung.

Was die übrigen chemischen Verschiedenkeiten anlangt, so verdient hier vorzüglich bemerkt zu werden, dass der leichter vaciampfbare, bleifallende Theil rothes Quecksilberoxyd, unter heftiger Wärme-Entwickelung, mit Zischen und Sieden, fat angentiichlich in eine weisse krystallinische fettglänzende Musse servandelt, während hingegen der andere Theil nicht im mindestan einwirkt auf jenes Oxyd; und dass jener Thell Kallum, selbst bei gewöhnlicher Temperatur, unter starker Wärme-Entwickelung und mit gewaltigem Brausen in einen weissen salzartigen Körper verwandelt, der mit Wasser oder Weingeist rasch Ambeungen giebt, welche mit Bielsalzen jenen eitrengolbon, mit Quecksilberchlorid aber einen weissen Körper liefert, welcher im Wesentlichen dieselbe Beschaffenheit besitzt, wie der mit Oxyd erzeugte - während hingegen der nicht blei-Milenda Theil, mindestens bei gewöhnlicher Temperatur, wenig der ger keine Wirkung auf Kalium äussert.

S. 5.

Nimmt man zu der S. 3 beschriebenen Operation, austatt der Kinfach-Sohwesel-Baryums das Zwiesulphuret, d. h. eine concentrigie Lösung vom erstern, worin gehörigermaansen noch eben so viel Schwesel ausgelöst worden, als die Lösung bereits zuvor enthielt: so geht zuerst, bei mässiger Wärme, ein ätherartiger, aus dem Wasser schwimmender Körper über, welcher, im Ganzen genommen, sich jenem Aether sehr finnlich verhält, den man mit dem Einsach-Schwesel-Be-

system anisality: indexes untersobjeidet ar sich deven unter underen isch desderch, dess er noch etwas reither an dem bleifüllenden and quankstiberbindenden Bestandtheil ist, als dieser. Späterhin geht ein weit schwerer verdampfbarer, ölartiger Körper über, welcher grönstentheils unter dem mit übergeführten Wasser sich assummelt; dieser gleicht, mindestens dem Geruch und anderen inneren Eigenschaften nach, dem oben beschriebenen Thialöles seshe, dass er, wie schon berührt, wahrscheinlicherweise im Wesentlichen dieselbe Schwefelverbindung ist.

5. 6:

Als ich, bei Bereitung des Aethers aus dem ersten Sulburete, meine Aufmerksamkeit auf die Umstände richtete, welche
möglicherweise von Einfluss sein konnten auf die etwas wechpelade Menge des quecksilberhindenden Bestandtheils in dempelade Menge des quecksilberhindenden Bestandtheils in dempelade Menge des quecksilberhindenden Bestandtheils in dempelade Menge des quecksilberhindenden Bestandtheils in dempelade, hemerkte ich, dass diese Menge etwas grösser war als
pewihalich in einer Portion jenes Aethers, die ich von einem
pit fleier Säure verunreinigten Salz erhalten batte. In Uebentintimmung hiermit eilte ich, einen Versuch mit Schwefelwasprestell-Schwefelberyum zu machen, in der Hoffnung, dabei
lien Aether zu erhalten, welcher einzig aus jenem, mich vonpitglich interessisenden Stoffe bestände. Diese Vermuthung bepitrte sich auch in so fern, als ich denselben nunmehr in nupregleichlich grösserer Menge erhielt.

Mercaptan

S. 7.

Diesen Stoff anlangend, will ich anticipiren, dass er eine erbindung ist von 4 MG. Kohlenstoff, 12 MG. Wasserstoff und MG. Schwefel; und dass die mit dem Quecksilberoxyd erwugte Verbindung desselben aus 1 MG. Metall, 4 MG. Kohlenwagt, 10 MG. Wasserstoff und 2 MG. Schwefel besteht. Der orstellung gemäss, dass das Metall in dieser Verbindung, leichwie in den Cyansulphureten, das eine Glied ausmacht, und 4 Mio 62 das andere, und dass feiglich jener ätherische Körwer C4 Mio 63 4 Ho sei, nemes ich jenen vom Quecksilber

wenigstens im Aslange, für freien Luftensgeng florge z tragen.

Nach einiger Erwärmung wird das Salz alshald aufgelös und bei ebenmässig steigender Wärme beginnt hierauf nach un nach mehr und mehr schwefelsaures Salz eich zu bilden; di Masse treibt nun eine bedeutende Menge Schaum emper, un hei wohlgeleiteter Erwärmung geht der grösete Theil des Ae thers im Verlaufe von ungefähr 4 bis 6 Stunden über, selbe wenn man 500 his 600 Grammen Kalksalz auf cimmal in Ar beit nimmt. Nach dieser Zeit thut man wohl, wenn men da Destillat abgiesst, theils um weniger den Folgen eines Ueber steigens ausgesetzt zu sein, theils um die bedeutendste Meng des Aethers mit so wenig als möglich vom übergehenden Was ser beisammen zu haben. Aber dennoch ist es räthlich, di Dostillation noch etwas fortzusetzen, und dabei von Zeit zu Zei nachzusehen, ob sich von dem Wasser noch etwas Aether ab scholdet. Selbst wenn diess nicht mehr stattfindet, geht ded lange noch eine wässerige Flüssigkeit über, die nicht unbedeu tond nach dem Aether riecht und schmeckt, woraus jedet schwierig noch etwas mit Vortheil sich abscheiden lässt. Del aggenannten Puffen oder Aufstosson der Masse ist man bei diese Operation pur wenig ausgesetzt. Aber das, besonders: zm ge wissen Zeiten, sehr bedeutende Schäumen erfordert Versicht selbst wenn anfangs kaum 3/3 des Retortenbauches von der Mass ceffilt sind.

Hierbei entwickelt sich stets Schweselwasserstoff, wowe jedoch sicherlich ein Theil auch bei klosser Erhitzung der Hierbeitung für sich schon austreten würde. Desshalkann man auch nur im Ansang etwas davon ausangen; ab das mitübergegangene Wasser ist (und, wie es scheint, durch aus) ziemlich reich daran. Wenn man mit 500 Gramm. Kalksalz arbeitet, so erhält man ungefähr 107 Cub. Centim. robs Aether.

(Fortsetzung folgt.)

Zusammenstellung einiger Notizen über Umbildungen sogenannter organischer Grundstoffe durch physische und chemische Einflüsse,

von

F. W. SCHWEIGGER-SRIDEL

1) Entstehung der Brenzsäuren.

An die Spitze dieser Zusammenstellung wollen wir folgende Icht allgemeinen Inhalts stellen, welche Pelouze der Pariser Akademie in ihrer Sitzung am 6. Jan. d. J. mitgetheilt hat.

"Vielfältig wiederholte Erfahrungen und Analysen haben nir den Weg gebahnt zur Entdeckung eines allgemeinen Gezezes, welches ich mit desto grösserm Vertrauen aussprechen mehr es nicht blos auf mir eigenthümliche Thatsachen, anners ganz vorzüglich auf durch mehrere Chemiker Frankreichen des Auslandes veröffentlichte Analysen sich gründet."

"Eine beliebige Brenzsäure plus einer gewissen Menge ton Wasser und von Kohlensäure, oder auch blos von ein nem dieser beiden Körper, repräsentirt jederzeit die Zun sammensetzung der Säure, aus welcher sie entstanden ist."

"Verflüchtigt sich die Brenzsäure schon in wenig erhöhter Emperatur, so findet die Verbrennung in Folge deren sie entant, Statt, ehne die geringste Spur von Verkohlung oder von twickelung brenzlicher Luftarten. Das Wasser ist rein, das ehlensäure Gas durch Kali vollständig absorbirbar und die mentität der gebildeten Brenzsäure der Rechnung entsprechend. In dieser Weise verwandelt sich Gallussäure unter dem Einseiner Temperatur von 250° (?) in Wasser, Kohlensäure and in eine neue Säure, welche ich Meta-Gallussäure genannt abe; bei 250° liefert diese letztere reine Kohlensäure und Brenz-Gallussäure *). — Mekonsäure verwandelt sich, nach

*) Vgl. die nachfolgende Notiz No. 2. Man darf daher durch in vorgesetzte Wort "Meta" sich nicht etwa verleiten lassen, in Metamerie zu denken, welcher Ausdruck bekanntlich nach

Robiquet's Erfahrungen durch Einwirkung siedenden Wassers, oder bei 210° Temperatur, in reine Kohlensäure und in Meta-Mekonsäure *); und diese letztere erzeugt bei 250° wiederholte Entwicklung von Kohlensäure und eine dritte Säure. Brenz-Mekonsäure.

"Istdie Brenzsäure hingegen schwerer zu versüchtigen, so sind Wasser und Kohlensäure, welche deren Bildung begleiten, mit brenzlichen Oelen geschwängert; diese letzteren müssen aber als Zersetzungsproducte von der Brenzsäure selbst betrachte werden, was schon der Umstand beweist, dass sie stets in desto geringerer Menge vorhanden sind, je mässiger die Hitze bei dieser Operation war. — In dieser Weise ist das Destillationsproduct der Citronensäure nach Hrn. Dumas bisweiles kaum durch einige Spuren von Oel verunreinigt und der Rückstand so zu sagen Null."

"Entzieht sich eine Säure, vermöge ihrer Flüchtigkeit, de Kinwirkung einer zur Erzeugung brenzlicher Körper erforderliche Hitze, so tritt sie doch durch Verbindung mit einer, diesell angemessen fixirende Basis in die Klasse der fixen organische Säuren über und vorstehende Betrachtungen sind dann aud auf jene Säure anwendbar; nur bleibt die erzeugte Kohlensäur woter diesen Umständen, statt zu entweichen, an das unorgan sche Oxyd gebunden, zurück. — In dieser Weise wandelt sid essigsaurer Baryt bei seiner Destillation in kohlensauren ut und in Brenzessiggeist, und bei Sublimation von benzoësauren Kalk erhalt man, nach Mitscherlich und Peligot 举禁), kob lensauren Kalk und eine eigenthümliche, vom erstern Benzi genannte Materie. Ebenso hat auch Bussy, bei Destillation de Stearin - und Margarinsäure über Kalk, neue Substanzen est deckt, deren Bildung und Zerlegung in derselben Weise sie auslegen lassen +)." (L'Institut 1834. No. 85. S. 13-14.

Berzelius eine hesondere Abart des *Isomeris* bezeichnet, wove ausführlicher bei einer andern Gelegenheit. D. Red.

^{*)} Vgl. die nachfölgende Notiz No. 3.

^{**)} Vgl. die nachfolgende Notiz No. 4.

^{†)} Vgl. Hft. 3. S. 171-181. der vorliegenden Zeitschrift mitgetheilte auf führliche Abhandlung Bussy's, von welcher bereits im N. Jahrb. d. Ch. u. Ph. Bd. IX. S. 210-215 eine vorläufige Notiz mit Mitscherlichs eben berührten Untersuchungen zusammengestellt worden ist

Distes verneintlich neu entdeckte Gesetz scheint; in der Algentinheit, wie es hier ausgesprochen, von einem Missvermindulese des wackern, vielversprechenden Verfassers dictirt vorden zu sein, welches bei der Algeba unkundigen Chemiken nicht seiten vorzukemmen pflegt und wohl verzeihlich ist; ld Hrn. Pelouze aber in der That einigermaassen überrascht. Burch die von ihm selbst bezeichneten Thatsachen wahrscheinlich michst verleitet, hat der Hr. Verfasser nämlich offenbar sehr algemeinen rein arithmetischen Betrachtungen, in willkührlicher beschränkung, wirkliche physikalische Bedeutung beigemessen, denselben in diesem Sinhe nicht zukommt. In ähnlicher eichung wurde unter andern schon früherhin einmal im Jahrb: # Ch. u. Ph. 1828. (Bd. XXIV. S. 200.) angemerkt., Um sich nen Begriff zu machen von der Summe mathematisch mögliher Combinationen, gemäss deren man sich z.B. die Kohlenlisksträskure aus binkren Verbindungen zusammengesetzt denm ktone, braucht man nur in die in mehr als einer Bezieng interessante Schrift: Die Entwicklung der Pflanzensubmx, physiologisch, chemisch und mathematisch dargestellt, mangegeben von Dr. Chr. Gf. Nees von Escabeck, Dr. Sat. Dischof und Dr. H. R. Rothe (Brlangen bei Palm **Boke 1829. 233 S. 4.**) einen Blick zu werfen;" u. s. w. (S. 202.) "Jone Combinationen haben nur den Nutzen; men zu lehren, auf wie vielen verschiedenen Wegen mögdemette gewisse zusammengesetzte Körper aus binaren u. s. Verbindungen entstehen, und in wie verschiedener Weise sie w geeigneten Bedingungen in binare, ternare u. s. w. Verdungen zerfallen können." So bezeichnet auch Hr. Pelouze r, ohne hinlängliche Begründung, das nur mathematisch gliche als physikalische Thatsache. Jedenfalls müsste jenes ntz, wenn es wirklich für diesen Fall im Sinne Pelouis thatsächlich begründet würde, in so weit eine solche Be-Inding statt finden kann, eine andere bestimmtere Fassung erdenn der Unterschied zweier ternären Verbindungen ird sich jeder Zeit durch eine gewisse, wenn auch nach den krhältnissen wandelbare, Anzahl von Mischungsgewichten ähnhat (d. h. nus gleichen Elementen bestehender) ternärer, oder binärer, Verbindungen, wenn letztere nur zusammengenomm. elle 3 : Elemente repräsentiren (wie hier bei Verbindun-

gen von Kehlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff z. B. durch Wasser und Kohlensäure geschieht, aber eben so wehl auch durch Kohlenwasserstoff und Wasser geschehen könnte) ausdrücken lassen; und Achnliches gilt unter gehörigen Modificationen für quaternäre und noch zusammengesetztere Verbindungen, noch ungleich zusammengesetztere Verhältfür nisse, welche der Mathematiker supponiren kann, gleichviel ob sle in der Natur existiren oder nicht. Ausführlicher auf dieser Gegenstand einzugelten, würde hier nicht an seinem Orte, und in der That für den Unkundigen ein eben so überflüssiges Unternehmen sein, als für den Kundigen. Wohl aber kann dieses Beispiel von Neuem beweisen, wie sehr auch für den Chemiker wenigstens einige mathematische Bildung wünschenswert und bei der gegenwärtig, in gewisser Beziehung immer speculativer werdenden Richtung der organischen Chemie sogn von Nöthen sei, um der Entwicklung seiner Wissenschaft nach allen ihren Richtungen gehörig folgen zu können. Und dieses Bedürfniss wird unsehlbar mit der Zeit sich immer fühlbarer machen!-

Wenn nun aus dem Angegebenen hervorgeht, dass da vermeintlich neue chemische Gesetz den Namen eines solche nicht verdiene, und dass die Beschränkung dessen, was Wahres daran ist, auf die organischen Säuren, und namentlich au das Verhältniss der Brenzsäuren zu denen, aus welchen sie entstehen, durchaus willkührlich sei, wie sogar schon dadurch angedeutet wird, was der Herr Verfasser selbst am Schlusse seiner Note über die Untersuchungen Mitscherlich's, Peligot's und Bussy's anmerkt: — so fällt ausserdem gerade in dieser letztern Beziehung nicht minder befremdlich auf, das der Verfasser die umbildende Wirkung der Basen aus einer so einseitigen Gesichtspunct auflässt, und die, vermöge ihre mächtigen Neutralisations-Tendenz, zur Säurebildung disponitende Kigenschaft derselben so ganz unberücksichtigt gelassen hat

Doch wir wollen und können hier nicht ausführlicher is diese Materie eingehen, sondern wenden uns lieber zu einige anderen, interessante Thatsachen, zum Theil von praktischen Werthe, berührenden, hierher gehörigen Mittheilungen, wobe wir diejenigen voranstellen wollen, auf welche der Verfasse voranstehender Note zunächst sich berufen hat *).

^{*)} Bereits war obenstehender Aufsatz zum Druck befördert, ih

2). Gerbestoff und Gallussäure.

Bereits am Sten Sept. vorigen Jahres wurde in der Parim Akademie eine Note von demselben talentvollen Chemiker
miesen, worin er die bei Gelegenheit einer Analyse der Galiintel von ihm gemachte Entdeckung eines eben so einfachen,
in leicht ausführbaren Versahrens, das Tannin oder den Gerbeintel in Fülle und im Zustande vollkommener Reinheit zu erinten anzeigte, und zugleich die hauptsächlichsten, bis dahm
mennenen Resultate seiner Untersuchungen über diese wiehtim Grundstoffe vorläufig niedergelegt hat.

"Das Tonnin," heisst es darin, "ist ein wohl charakteriter unmittelbarer Grundstoff, von vollkommen bestimmten
tites) Eigenschaften, ist fähig, die zwiefache Rolle einer Sähre
dener Base zu spielen und ist in seinen Verbindungen den
währtesten Sättigungsgesetzen der organischen Chemie untertrien. Unter gleichzeitigem Einflüsse von Sauerstoff und Wasr verwandelt es sich in Gallussäure und Wasser und bei dieumwandlung wird der Sauerstoff durch ein gleiches Volua von Kohlensäure ersetzt." (?)

ggendorff's Ann. 1834. No. 14. in unsere Hände gelangte, worin 212 ff. vom Herausgeber ganz ähnliche Ausstellungen gemacht und mehr klarer Weise algebraïsch erläutert werden. Auch wollen wir Mi nicht unbemerkt lassen, dass ähnliche stöchlometrische Probleme etts Bd. XXIX., S. 42. ff. derselben ausgezeichneten Zettschrift andelt wurden. Bei diesem mathematischen Gebrauche stöchiomether Formeln zeigt sich das Unthunliche der bisherigen Bezeichnungs**be.** der Vielfachen von Mischungsgewichten oder Atomen in den For-, worin deren Zahl die Stelle der Exponenten im Sinne der mamtischen Bezeichnungsweise einnimmt, was dem Mathematiker im en Grade störend und verwirrend erscheinen muss, recht klar und mscheinlich. Indess braucht diese Zahl nur herabgerückt zu weran den Fuss der Buchstaben, welche die Atome symbolisiren, um 🖿 Uebelstand auf der Stelle zu heben. Und auch die durchstrichenen fietaben, als Symbole für die Doppel-Atome, können als störend, Riglich wegfallen. Herr Professor Poggendorff (a. a. O. A. . Anm.) und in dem neuesten Weste der Ann. d. Pharm. (Bd. 12. L 1. S. 3.), in Gemeinschaft mit ihm auch Hr. Professor Liebig haoffentlich erklärt, dass sie in Zukunft sich dieser angemessenen weichnungsweise bedienen werden. Wir wollen nicht unterlassen, arch nuser Anschliessen in diesem Sinne eine so zweckmässige, von werer Seite längst erwünschte, sehr einflussreiche Verbesserung der Schlometrischen Formeln verallgemeinern zu helfen. Journ. f. prakt. Chemie. L. 5.

"Die Gallunsäure ist nicht fertig gebildet im den Galläpfeln; sie ist jederzeit ein Erzeugniss der Zersetzung des Tamins und zieht man dieses letztere nach meiner Methode zuvor aus, so ist es pachher in keiner Weise möglich, Gallussäure daraus sa erhalten. Diese Beobachtung steht im vollkemmensten Kinklage mit den Erfahrungen von Scheele, Berzelius, Chevreul Diese Chemiker haben namlich gefunden, und Braconnot. das von allen Verfahrungeweisen zur Derstellung der Gallessiture, dicienige die meiste Ausbeute gewähre, bei welcher man den Galläpfelauszug schimmeln lässt. Wenn man bei unmittelherer Behandlung, der Galläpfel auch wirklich eine geringe Monge dieser Saure erhält, so ist es doch mehr als wahrscheitlich, dass deren Gegenwart nur von der Zersetzung einer geringen Menge von Gerbestoff beim Trocknen der Gulläpfel bedingt ,ist."

16, Die Gallussäure ändert ihre Natur völlig, wenn man sie destilling. Die Brenzsäure, welche sich dabei bildet und von Herry Berzelius, unter dem Namen Gallussäure analysist werden ist, unterscheidet sich von derselben lediglich durch 1 At Kohlensäure, welche sie weniger enthält. — Die Salze beider Säuren sind übrigens sehr verschieden von einander. se, Verschiedenheit ist von Hrn. Chevreul bereits vermuthet und von Hrn. Braconnot ausser Zweifel gesetzt worden." what Soldware weiner Note legt Mr. Pelouse vorlänig nich folgende Formelii, als Resultate seiner Analysen nieder, bei deren Mittheilung wir indess nicht umhin können zu bemerken, dass die oben mit (?) bezeichnete Angabe, der decompanisande. Saucustaff werde, beim Uebergange des Gerbestoffs har Gallussiure, durch ein gleiches Volumen von Kohlensiure efsetzt, mit diesen Formeln nicht vereinbar ist, und dennoch liest der übrigens stattsindende, so zu sagen organische Zusammethang der verschiedenen Formeln unter einander kaum an einen Druckschler denken. Die in der Notiz (8, 269.) berührte Meta - Gallussäere set liet noch nicht erwähnt.

```
Gerbestoff der Galfäpfel = C_{18} H_{18} O_{13}
Gerbestoff des Catechu = C_{18} H_{18} O_{8}

Brenz-Galfussäure = C_{6} H_{6} O_{3} + H_{2} O_{3}

Galfussäure = C_{7} H_{6} O_{5} + H_{2} O_{4}

Ellagsäure = C_{7} H_{4} O_{4} + H_{2} O_{3}
```

Gerbestoff-Meloxyd = Pb G+C₁₈ M₁₈O₁₉ Gerbestoff-Eisenaxyd = Fc₂O₈+(C₁₈ M₁₈O₁₉)

Die letztgenannte Verbindung ist die Basis der Tinte. (Vgl. Journ. de Chim. med. Dec. 1833. S. 725 — 727 oder L'Instijul 1833. No. 18. S. 153.)

Man sieht, dass diese Untersuchung noch viele interessante Thatsachen und Licht über dieses Gebiet zu verbreiten verpricht.

Unberührt dürfen wir bei dieser Gelegenheit auch Herrn tehner's fleissige Versuche über diesen Gegenstand nicht indess, obwohl fast überreich an Zahl und manche deressante Data liefernd, dennoch leicht auch nur allzuhäufig en so zweideutig in den Resultaten, als unklar und verworren der Darstellung erscheinen *). Wir werden bei einer ansche Gelegenheit noch einmal darauf wieder zurückkommen.

Vorstehende Notiz war bereits zum Bruck abgesandt, als 6.41 und No.42 des Institut (vom 22. Febr. und vom März 6. J.) in unwere Hände gelangten, welche unter anmach einen Ueberblick der Hauptmomente von Herrn Powers am 17. Febr. in der Akademie vorgelesener Abhanden enthalten. Wir wellen nicht säumen, daraus nachträglich ich dasjenige hervorzuheben, was nicht bereits oben berührt brien.

Reiner Gerbestoff: — Seine Darstellungsweise beschreibt im Pellouize folgendermassen: "Ich gewinne den Gerbestoff dielstiwässerigen Schwefel-Aethers in einem sehr einfachen dielstiwässerigen Schwefel-Aethers in einem sehr einfachen wate, bestehend aus einem, am oberen Ende verschlusse-und staf einer gewöhnlichen Caraffine ruhenden, Vorstoße, welchen ich die Galläpfel, gepulvert, einbringe; dunn giesse den Aether auf, der nach und nach sein Wasser an den woodelf abtritt, welcher es sehr begierig anzieht und einen der Byrup Samit bildet, der endlich durch die (hier gleichsam den

^{*)} S. desnen von der Harlemer Societät gekrönte Preisschrift: Leuste Entdeckungen über die Gerbsäure oder den sogenannten Lerbetoff u. s. w. Franks. a.M. in der Jäger'schen Buchhandl. 1888.

Dienst eines Pumpenkolbens verrichtenden) oberen Aetherschichten in die untergestellte Flasche hinabgedrängt wird. Diesen Syrup, welcher aus Aether, Wasser und Gerbestoff besteht, verdampfe ich nunmehr zur Trockene und erhalte diesen letztern so im Zustande vollkommener Reinheit. Die Galläpfel liefern im Durchschnitte 40 p. C." Man sieht demnach, dass Herrn Pelouze's Verfahren nur wenig abweicht von dem, welches unser wackerer Doebereiner bereits im Jahr 1831 im N. Jahrb. d. Ch. u. Ph. Bd. I. S. 380 empfohlen hat.

Von den Eigenschaften des Gerbestoffes wird ferner, not folgendes beigebracht: "Er reagirt sauer, zersetzt die kohlen sauren Salze unter Aufbrausen; ist sehr löslich im Wasser, löt lich in Alkohol und Aether; sein Geschmack ist äusserst zusammenziehend. Mit durch Kalk enthaarten Häuten bildete eine gänzlich unauflösliche Verbindung, während etwas beigemengte Gallussäure in der Flüssigkeit ungebunden zurückbleit!— "In seinen Salzen ist das Verhältniss des Sauerstoffs de Base zu dem seinigen gleich 1: 12." (A. a. Q. No. 4 S. 62.)

., Gallussäure. — Im reinen, vom Gerbestoffe gehöd befreicten Zustande trübt diese Saure die Gallert-Lösung nicht Sie krystallisiet in seidenartigen Nadeln von ausgezeichneter Weiss und einem leichtsauren Geschmacke, welche 400 Theile kalts Wassers zur Lösung erfordern; löslicher ist sie im Alkohd wie im Aether. In der Lösung des schwefelsauren Eisenex zitis bildet sie einen dunkelblauen Niederschlag, der viel lösk wher als das Gerbestoffsalz der nämlichen Base ist. lösungen der Salze vegetabilischer Basen trübt sie nicht. Baryt-, Strontian - und Kalkwasser bildet sie weisse Niedel schläge, welche in einem Ueberschusse von Säure sich wied auslösen und in prismatischen Nadeln krystallisiren. Natron und Ammoniak bildet sie sehr lösliche. volikomme farblose Salze, so lange man sie nämlich vor der Berührun mit Sauerstoff schützt, die jedoch im entgegengenetzten Ful eine sehr dunkelbraune Farbe annehmen."

"Werden die Krystalle der Gallussäure einer gelinde Wärme ausgesetzt, so verlieren sie Wasser und erleiden ein Art von Efflorescenz. 100 Th. verlieren bei Erhitzung bi m 130° an Wasser 9,45. Thre Zusammensetzung wird (wie hreits oben angegeben) durch die Formel C_7H_6 O_5+H_2 Ougedrückt."

"Die Wirkung der Hitze auf die Gallussäure ist sehr merkwirdig, nicht allein der Natur der Producte wegen, welche ibei entstehen, sondern auch der ganz verschiedenen Resultate inder, welche eine kaum merkliche Schwankung in der Intendie dieses Agens bewirkt."

"Bringt man nämlich trockene Gallussäure in eine gläserne Beorte, welche in einem Oelbade bis auf 2100 bis 2150 erkeit wird, so entwickelt sich eine reichliche Menge von Kohmäuse und die Wölbung der Retorte bedeckt sich mit einer kähligen Menge von äusserst weissen, krystallinischen Blättken; der Rückstand ist kaum wägbar und bisweilen ist er soar gänzlich mull."

"Erhöht man die Temperatur aber so rasch als möglich 1840 bis 250, so bildet sich ebenfalls Kohlensäure; anstatt bimirter Krystalle sieht man aber Wasser die Wände der terte entlang herabsliessen und auf dem Grunde des Gefässes det man eine beträchtliche schwarze, glänzende, unlösliche tese, welche man auf den ersten Blick für Kohle halten bete, die aber, eine wahre Säure, nur fähig ist, sich mit vertiedenen Basen zu verbinden."

"Die bei 215° sublimirte Substanz ist reine Pyro-Galluswe (Gallus-Brenzsäure), welche repräsentirt wird durch
Fermel C₆ H₆ O₃. Die schwarze Substanz hat Pelouze
t dem Namen Meta-Gallussäure bezeichnet. Das Verhältihrer Elemente wird durch C₆ H₄ O₂ ausgedrückt."

"Also wird die Gallussäure in dem einen Falle, wenn sie bis auf 2150 erhitzt, gänzlich in Kohlensäure und in Gallussäure umgebildet, und in dem andern Falle; wenn sie der Tempsratur siedenden Oeles unterwirft, verwantie sie sich in Wasser, Kohle und Meta-Gallussäure."

"Die Erscheinungen, welche die Galiussäure darbietet, geren zu derselben Klasse, wie die, welche die Mekonsäure
arbietet. (Vgl. den nachfolgenden Aufsatz S. 279.) Herr
obiquet hat bekanntlich gezeigt, dass diese letztere reine
oblehsäure in reichlicher Menge entwickelt, sowohl beim Koten mit Wasser, als in trockener Hitze bei 220°, und dass in

beiden Fällen eine neue Säure däraus hervorgelse, welche in ihren Eigenschaften abweicht von der, aus welcher sie enstand."

, Ellagsäure. — Diese Säure bildet sich, wie Merr Chevreul zuerst beobachtet hat, beim Aussetzen eines Gallussafgusses an die Luft, aus welchem sie sich gleichzeitig mit der Gallussäure absetzt. Sie wird repräsentirt durch die Fermel C7 H₁ O₄ + H₂ O, so dass sie durch ein Atom Wasser, welches sie weniger enthält, von der Gallussäure abweicht."

"Pyro-Gailussäure. — Sie ist von glänzender Weisse, und erscheint entweder in Form von Blättehen eder sehr langen Nadeln, die im Wasser sehr löslich, auch im Alkohel und Acther löslich sind. Ihre Beaction auf blaues Lackmus-Papier ist nur sehr schwach. Bei 1150 schmilzt sie und gegen 2100 beginnt sie zu sieden. Bei 2500 schwärzt sie sich stark, lässt Wasser entweichen und liefert einen reichlichen Rückstand von Meta-Gallussäure."

i, Kali, Natron und Ammeniak bilden whr leicht im Wesser lösliche Salze damit; das Kalisalz krystallisirt in rhomboideen Tafeln von grosser Weisse. Baryt- und Strontianwasser werden von der Pyrogailussäure nicht getrübt, auch färbt sie sich unter dem Einflusse der löslichen Oxyde nur dann, wenn man Oxygen in Mitwirkung zieht. Das schwefelseure Eisenexyd wird, sowohl kalt als warm in eine Lösung von Pyro-Gallussäure eingegossen, augenblicklich in den Oxydulzastand zusäckgeführt, und die Flüssigkeit nimmt eine sehr schöne rothe Färbung an, ohne einen Niederschlag abzusetzen. Nimmt mas statt freier Säure ein pyrogallussaures Salz oder anstatt des Eisensalzes Eisenoxydhydrat: so erhält man eine Flüssigkeit und einen Präcipitat von schöner, sehr intensiver veilchenblauer Farbe."

"Die Zusammensetzung dieser Säure ist ehenso gefunder worden, wie Berzelius dieselbe schon vor einer langen Reibe von Jahren angegeben hat. Aber er hatte nur die bearbeitet, welche bei Destillation der Gallussäure entsteht, und die, welche unter denselben Umständen aus dem Gerbestoff entsteht, hatte er nicht analysirt."

"Meta-Gallussäure. — Man erhält sie, indem man Gerbestoff, oder die Gallussäure und Pyregallussäure einer Tempeinch sie leicht auf; durch Säuren wird sie aus diesen Salzen in Form sehwarzer Flocken wen derselben Zusammensetzung; wie die auf trockenem Weg erhaltene Säure, niedergeschlagem Durch Sieden einer Kaliläsung mit überschüssiger Säure bereistes metagallussaures Kali reagirt neutral auf Pflanzenfarben. Es bildet schwarze Niederschläge mit den Salzen von Blei. Eisen, Kupfer, Zink, Silber, Magnesia, Kalk, Baryt und Strongtian. Aus kohlensaurem Kali und Natron entwickelt sie die Kehlensäure mit Brausen; auf den kohlensauren Baryt wirkt eis zieht."

"Im Alkohol ist sie fast ganz unlöslich."

Judicia. — Um die Angabe Boulley's zu prüfen, desse Ulminsäure die nämliche Zusammensetzung besitze, wie die Pyrogallussäure, wiederholte Herr Pelouze mit Surgfalt die Analyse des erstern dieser beiden Körper und fand eine von Beullay's Angaben abweichende Zusammensetzung. Sie enter beit viel nacht Kohlenstoff und Wasserstoff. Er schreibt diese Abweichung der ungemeinen Schwierigkeit zu, mit welcher die Ulmin sich verbrennen lässt,"

"Setzt man die Gerbahre, die Gallussäure und die Pyro
pellussäure mit einem Uebersphusse von Alkalien der gleich
petigen Kinwirkung der Luft aus, so werden diese Kürpar

mech kerstört und in eine roth färbende Materie umgebildet,

die mit einer gewissen und zwar stets viel geringeren Monge

mas Kablensäure, als des Gewicht des absorbirten Sauerstoff
mas beträgt, in der Auflösung kurückbleibt. Die Untersuchung

dieser Substanz und des Ulmins wird Gegenstand einer audern

denkahrift werden." (A. a. O. No. 42. S. 73 — 74.)

3) Mekonsäure und Meta-Mekonsäure.

Robiquet's, schon an mehreren Puncten dieser Zusampenstellung berührte, interessante Untersuchungen über die Mekonsäuren *) bilden einen Theil seiner im Anfange vorigen Jahres publicirten, an neuen, wichtigen Thatsachen reichen,

^{*)} Vgl. N. Jahrb. d. Ch. u. Ph. Bd. VII. S. 300 ff.

treffichen Denkschrift über die Hauptproducte des Opiums, welche Ous N. Jahrb. d. Ch. u. Ph. (Bd. VII. S. 276 ff. 297 ff. u. 380 ff.) zu seiner Zeit in einem vollständigen Auszuge mitgetheilt hat. Wir können daraus als bekannt annehmen, dass dieser achtbare Chemiker nicht nur einen analogen Unterschied zwischen der auf nassem Wege dargestellten und der sublimirten Mekonsäure nachgewiesen hat, wie zuerst Braconnot zwischen der gewöhnlichen und der Pyro-Gallussäure nachgewiesen, sondern zugleich auch gezeigt hat, dass die in Temperaturen unter 900 gewonnene von der in der Siedhitze aus ihren Salzen ab--geschiedenen Mekonsäure, ihren Eigenschaften nach wesentlich abweiche; oder dass die Mekonsäure, während des Siedens mit Wasser, oder noch besser mit freier Säure, namentlich Salzsăure, eine eigenthümliche Umbildung erleide, welche jederzeit von lebbafter Kohlensäure-Entwickelung und meist auch zugleich von Bildung einer braunen extractartigen Substanz begicitet werde, welche letztere indess am reichlichsten bei Be-Sandlung mit blosem Wasser, viel minder reichlich hingegen beim Kochen mit Säuren auftrete. Dessen ungeachtet erhiekt Robiquet bei der Elementaranalyse von der umgebildeten Säure ganz dieselben Resultate, wie von der gewöhnlichen, nach Abmug von 21,5 Procent Krystallwasser, welches diese letztere bei 1000 bis 1200 C. entlässt, während die modificirte Saure, wasserfrei erscheint. Er betrachtete diese wasserfreie Saure daher als eine isomere Modification der gewöhnlichen Mekonsäure und namte sie in diesem Sinne Para-Mekonsäure, inden er die offenkundige Entmischung als unwesentlich und die dabei wahrzunehmende Kohlonsäure-Entwickelung lediglich als abhängig betrachtete von der gleichzeitigen Bildung jener braunen extractartigen Substanz, die er indess nicht näher untersuchte.

Ganz andere Resultate erhielt Herr Prof. Liebig, den Robiquet zur Wiederholung seiner Analysen aufforderte, indem er ihn zugleich mit demselben Material versorgte, dessen er sich dazu bedient hatte. Nur vorläufige Nachrichten *) sind uns bis jetzt von Liebig's Untersuchungen, fast gleichzeitig mit Robiquet's Abhandlung, bekannt geworden, indem Herr Professor Liebig, aus Zartheit gegen den achtungswerthen

^{*)} Vgl. Ann. d. Phorm. Bd. V. S. 287 und Poggendorff's Ann. Bd. XXVII. S. 678 Ann.

Edit sesselte, um demselben Zeit zu lassen, die abweichenden Besultate durch wiederholte Versuche selbst zu controliren, deren Publication his dahin zurückhielt.*), wo es Herrn Rebiquet ebensalls möglich geworden, sich össentlich derüber auszusprechen **).

Nach Liebig's Untersuchungen weicht die modificirte Säure von der gewöhnlichen in der Weise, hinsichtlich ihrer Zusammensetzung ab, dass die Kohlensäure-Kntwickelung als nothwendige Bedingung ihrer Entstehung erscheint; er nannte sie daher einstweilen Meta-Mekonsäure, gegen welchen übrigens bezeichnenden Namen, (wie bei Meta-Galiusaäure) nur der Einwand einigermassen ins Gewicht fällt, dass er, durch Klang und Wortbildung zu sehr an Metamerie erinnert, mithin den falschen Begriff gleicher quantitativer Zusammensetzung beider Säuren nicht scharf genug ausschliesst, wenn man jene Gattung Isomerie nicht lieber, zwar langweiliger, aber bezeichander, Metisomerie nennen (und eben so Polyisomerie für Polymerie in Zukunft schreiben) will.

Herr Professor Liebig erhielt nämlich folgende Resultite:

In seinem zum Behufe der organischen Analysen eingerichteten neuen Trocken-Apparate***) lieferten

Krystall. Mekonsäure 2,566 Gramm. bei 100 bis 120° C. Wasser 0, 549 = 21 p. C.

Meta-Mekonsäure - - - keine Spur.

Ferner lieferten beim Glühen von

Mekonsäure I. 0,805 Gramm. mit Kupferoxyd 1,226 Kohlensäure und 9,146 Wasser.

II. 0,948 - - 1,445 Kohlensäure und 0,181 Wasser.

Metamekonsäure I. 0,403 Gramm. mit Kupferoxyd 0,677 Kohlensäure und 0,005 Wasser.

II. 0,517 - - 0,868 Kohlensäure und 0,129 Wasser.

^{*)} Poggendorff's Ann. N. R. 1834. No. 11. S. 168 ff. **) Ann. de Chim. et de Phys. T. LIII. S. 425 ff. ***) Poggendorff's Ann. Bd. XXVII. S. 679 ff.

Mekopasuman Silberoxyd 0,361 Gramm, fiir sich 0,179 Metall at 1MG. Säure 1274,2596 Metamekonsaurem Silber I. 0,217 - - 0,085 Metall = 1 MG. Säure 1398,0

entsprechend der Zusammensetzung der

wasserfreien Mekonsäure

| | nach dem Versuch | | mach der Berechnung | | |
|--------------------|------------------|----------------|---------------------|-------------------|--|
| - | 1! | II. | in 100 Th | n. Atomgewichten | |
| Kohlenstoff | 42,11181 | 42,1472 | 42,460 | 535,059 = 7 AL | |
| Wasserstoff | 2,01517 | 9,1214 | 1,979 | 24,936 = 4 - | |
| Concerntal | 55,97901 | 55,7813 | 55,561 | 700,000 == V - | |
| • | • | • | | 1259,995 = 1 At. | |
| | • | Meta-Mek | onsäure | , | |
| Kohlenstoff | 46,45 | 46,37 | 46,62 | 917,244 = 12 At. | |
| Wasserstoff | 2,61 | 2,77 | 2,53 ** | 49,872 = '8 - | |
| Honerstell | 50,91 | ` 50,86 | 50 ,85 | 1000,000 == 10 - | |
| * 1 | · | | - | 1967,116 = 1 AL | |

Robiquet hingegen hatte erhalten für die

| Kryst. Mekonsä ure | | | Para-Mekonsäu | | | |
|---------------------------|--------|---|---------------|---------|--|--|
| Kohlenstoff | 41,199 | | | 45,276 | | |
| Wasserstol | 4,438 | - | • | 3,651 | | |
| Sauerstoff | 54,265 | | | 51,073 | | |
| 100,000 | | | • | 100,000 | | |

und daraus die Formeln C_7 H_9 O_7 (= C_7 H_7 O_6 + H_3 0) für erstere und C_7 H_7 O_6 für die andere Säure abgeleitet.

Ziehen wir nun, bei Zugrundelegung von Liebig's Formeln

1 At. Mckonsäure $= C_7 + H_4 + O_7$ ab 1 At. Kohlensäure $= C + O_2$, so bleibt

 $\frac{1}{2}$ At. Meta-Mekonsäure = $C_6 + H_4 + O_5$

und die wesentliche Verknüpfung derselben mit der gleichzeitigen Kohlensäure-Entwickelung klar in die Augen, sondern auch ein anderer bemerkenswerther Umstand: der Verlust der Hälfte ihrer Sättigungscapacität nämlich, welchen die Mekonsäue mit dem Verluste von 1 Aeg. Kohlensäure bei dieser Umbildung erleidet, was auf sehr interes-

mile Bathitate bet einer stätterte Dittermeblung der Verbiellengen beider Säuren hindemet. Dei der analogen Umbildung der Getlumiture findet diener Umistand nicht statt, wie en scheint: (rgli 8. 377). Auch treten in der That gar manche Verschiedenheim ten beider Processe wer Auges, deren dunchgreisende Verglete chung indens erst nach einer wiederhelten Analyse der Pyston Mekonsäure möglich sein wird, da Rebiquet's Resultate wielhicht chenfalls noch eine Abänderung erleiten dürften, obwohl sic mit Liebig's Analyson sehr wold sich vereinen lassen, dosen sou Felge die Meta-Mekonsäure dusch Verlust von 2 Act Kohlensaure und einem Aeq. Wasser in wasserfreie Pyro -Merkonsture, (die bei der Reinigung durch Umkryamlisiten wahrscheinlich 1 MG. Wasser auchimmt) entsprechend $H_8 O_{10} - 9 CO_2 + H_2 O = C_{10} H_6 O_5$ Cherge-1 hen würde; ob ohne Veränderung der Sättigungscapacität? Wie es scheint; doch verdient diess noch genauere Untersuchungs Der Verlust an Kohlensäure wäre hierbei also genau oben so grous, wie der beim Uebergange der Mekonsäura in Metomekonsäure.

Uehrigens stehen Liebig's Besultate wesentlich im Einklange mit denen Robiquet's. Er rühmt dessen Verfahren zur Darstellung der Mekansäure als empfehlungswerth und hatstätigt dessen Beebachtung einer ungewöhnlich gressen Neigung der Kohle, mit der Mekansäure eine sehr innige Verbindung einzugehen; zwar lasse sich die Mekansäure und der seure mekansaure Kalk sehr gut entfärben mit Blutkohle, sher diese mässe zuletzt mit kohlensaurem Kali ausgekacht werden, wann man nicht den grössten Theil der Mekansäure verlieren welle. Ihre Verbindungen mit Basen seien fast alle sehwerauföstich und leicht krystallisirbar, mit Ausnahme des leicht löslichen nicht krystallisirbaren Morphinsalzes.

Zur Darstellung reiner Meta-Mekensäure empfehlt Liebig das Kochen krystallisitter Mekonsäure mit (nicht eisenhaltiger, wovon sie röthlich gefärbt wird) rauchender Salzsäure, wobei die Kohlensäure unter starkem Aufbrausen, wie aus einem kehlensauren Salz entweicht, während keine Spur der beausen extractartigen Substanz dabei zum Vorschein kommt. Scheinbar gerade im Gegensatze von Robiquet's Ansicht beobachtete Liebig aber, dass mit deren Rildung auch die Kahlensäure-

Butwickelung in gleichem Verhältniss abnehme. Beim Eirhitzen mit blosem Wasser bis zum Sieden färbt sich dieses in der Umgebung der Säure anfangs eitronengelb, ohne Kehlensdure-Entwickelung, die erst beim fortgesetzten Keelien, wobei die Flüssigkeit immer trüber und dunkeler braun, zuletzt beinahe schwarz wird, obwohl in viel geringerer Stärke, als bei der Behandlung mit Salzsäure bemerkbar wird.

Auch gedenkt Liebig beiläufig noch einer andern, schen bei früherer Gelegenheit erwähnten, interessanten Zersetzung der Mekonsäure, welche in diesem Zusammenhange hier auch eine Stelle verdient. Eine wässerige Lösung der Mekonsäure fällt nämlich aus der Außsung salpetersauren Silbers mekonsaures Silberoxyd, als blendendweissen, beim Auswaschen und Trocknen in glänzende krystallinische Blättchen sich verwandelnden Niederschlag; wird aber dieses Salz in etwas concentrirter Salpetersäure gelöst und die klare Auflösung etwas erwärmt: so scheidet sich nach einiger Zeit, unter heftiger Zersetzung, reines Cyanzilber, als weisser krystalfinischer Niederschlag aus. Ausdrücklich wird in den Ann. der Pharm. Bd. -V. (1833) S. 287, wo zuerst davon die Rede war, hervorgehoben, dass Dämpfe von salpeteriger Säure dabei nicht bemerk--bar sind, wenn der Säureüberschuss nicht zu gross ist; im letztorn Fall erseugt sich dann auch nur wenig, auch wohl gar kein Cyansilber, während die Bildung von Kleesäure in gleichem ·Verhältnisse zunimmt. Denn auch schon bei dem zuerst berührten Verhältnisse fällte vorsichtig zu der über dem Cyansilber stehenden Flüssigkeit hinzugefügtes Ammoniak kleesau-·res Silberoxyd. "Bei der Zersetzung der Mekonsäure durch 'Salpetersäure", sagt Herr Professor Liebig, "zerfällt sie in diesem Falle gänzlich in Kohlensäure, Kleesäure, Cyan- oder Blausäure und Wasser, Producte, die sich aus der Formel C, H, O, mit Leichtigkeit entwickeln lassen."

Wir wollen diesen Fall einmal ein wenig ins Auge fassen; genaues Studium solcher Zersetzungen wird unsehlbar, wenigstens bisweilen, gute Fingerzeige hinsichtlich der chemischen Constitution mancher, insbesondere sogenannter organischer Verbindungen darzubieten im Stande sein. Wir können uns nämlich zwei Fälle denken, in welchen Salpetersäure und Mekonsäure ohne Entwickelung von salpeteriger Säure sich wechsel-

sitig zersetzen: entweder indem gleiche Aequivalente vercist, unter Bildung und Auscheidung von 1½ Aeq. Wasser
in Blausäure, Cyansäure (Cyan mit 2 Aeq. Wasser) ind in
Kohlensäure, oder indem sie, unter Bindung von 1 Aeq.
Wasser in kleesaures Ammoniak und Kohlensäure zerfallen.
Ersterer Fall wird vorzugsweise beim Vorhandensein von Basen, in
Folge ihrer säurefordernden Tendenz, letzterer beim Vorhandensein
freier Säure, aus entgegengesetzten Gründen, stattfinden. Auch
die grosse Verwandtschaft des Silbers zum Cyan und die Unlöslichkeit desselben ist im erstern Falle mit in Anschlag zu
bringen. Das kleesaure Ammoniak im andern Falle bildet sich
immer auf Kosten des Gyans unter Bindung von 3 Aeq. Wasser, denn C₂ N₂ + 3H₂ O = C₂ O₃ + N₂ C. Wir sprechen
matürlich immer nur von den Fällen, wo keine salpeterige
Säure sich entwickelt.

Wir wollen nun zunächst den ersten Fall in Betracht Then.

1 Aeq. Mekonsäure =
$$C_7 + H_4 + O_7$$

+ 1 - Silberoxyd = $O + Ag$
+ 1 - Salpetersäure = N_2 + O_5
= $N_2 + C_7 + H_4 + O_{13} + Ag$

zerfallen dabei

in
$$\frac{1}{2}$$
 Aeq. Cyansilber $= N + C' + Ag^{1/2}$
 $+ \frac{1}{2}$ - cyansaures Silber $= N + C + O + Ag^{1/2}$
 $+ 2 - Wasser = H_4 + O_2$
 $+ 5 - Kohlenskure = C_5 + O_{10}$
 $= N_2 + C_7 H_4 + O_{13} + Ag$

Sollte lediglich nur Cyansilber entstehen, so müssten wenigstens 6 Aeq. Wasserstoff vorhanden sein. Bei Anwesenheit von freier Säure wird natürlich auch eine entsprechende Menge der Cyansäure im Bildungsmoment, unter Wasserbindung im Kahlensäure und Ammoniak zersetzt, denn C₂ N₂ O + 8 H₃ O = 2 CO₃ + N₃ H₆. Unter diesen Umständen kann dann auch eine grössere oder geringere Menge von oxalsauren Ammoniak auf Kosten des Cyans und sonach oxalsauren Ammoniak auf Kosten des Cyans und sonach oxalsauren Silber entstehen. Denken wir uns z. B. die Elemente des Cyans zur Hälfte in dieser Weise durch freie Säure in kleesaures Ammoniak umgehildet und das cyansaure Silberoxyd ehenfalls zerzetzt, so erhalten wir:

| -19 / 1% Acq. | Cyanshber 110 = N3/2 + C1/2 | : 'Ag1/4 |
|---------------|--|-----------------|
| 7. 3/4. | okilsmeres Miberezyd az | $+0_2 + Ag1/_2$ |
| mi ! 1/4 | #ilbenoxyd: ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; | 01/4 + Ag1/4 |
| 3/4 | Ammoniak = N.14 + H. | 1/2 |
| 51/2 - | Ammoniak $= N_1^{1/2} + H_1$ Kohlensäure $= C_5^{1/2}$ | +011 |

Unter diesen Umständen wird mithin ¼ Aeq. Wasser gebunden; mindestens 1 Aeq. überschüssiger Säure wird aber dann erforderlich sein, um ¼ Aeq. Silberoxyd + ¾ Aeq. Ammoniak zu neutralisiren. Nur unter solchen Umständen wird öhne Entwickelung von salpeteriger Säure Oxalsäure entstehen können. Zersetzen sich beide Aequivalente Salpetersäure, unter Entwickelung von Stickstoffoxydgas, so werden wir erhalten

2 Aeq. Stickstoffoxydgas =
$$N_4 + O_4$$

.n.yds $N_4 + O_4$

Wasser, = $O_2 + H_4$

Oxalsäure = $O_3 + C_6$

1 - Kohlensäure = $O_4 + C_7$

Salpetersäure und Mekonsäure können sich wechselseitig zersetzen unter Salpetergasentwickelung; dann wird aber jederzeit eine ternäge Verbindung neben Kohlensäure oder Oxalsäure oder neben beiden: Säuren gebildet werden müssen. Eine der wahrscheinlichsten unter den vielen Combinationen, die unter diesen Umständen stattinden könnten, ist folgende:

1 Aeg. Stickstoffoxyd =
$$N_2$$
 + O_3 .

-9 W 1 - Aepfelsaure = C_4 + H_4 + O_4

11 - Kuhlensaure = C_3 + O_6

= N_2 + C_7 + H_4 + O_{42}

Man sicht, wie mannigfach verschieden die Resultate die West Zerlegungs-Processes ausfallen könnem. Wir wollen uns micht dabei aufhalten, die verschiedenen Bedingungen auseinan-Nerwisetzen, unter welchen bald diese, bald jene Resultate mun Vorschein kommen werden, von denen einige wenigstens mit grosser Sieherhelt sich würden im Voraus bestimmen lassen. Onless wellen wir noch sinen Blick darauf werfen, wie die Resultate ausfallen müssten, wenn Robiquet's Formeln den naturge-

. 1

d

mässen Ausdruck für die Zustanntetwetzbug der Mekensäufe enthielten. Unter diesen Umständen wurden numlich

1 Aeq. Mekońskuré =
$$C_7 + H_7 + O_8$$

+ 1 - Silberoxyd = $O + Ag$
+ 1: - Salpeterskure = N_2 + O_3
= $N_2 + C_7 + H_7 + O_{12} + Ag$

im ersten Falle, wo keine freie Säure vorhanden, zerfallen

in 1 Aeq. Cyansilber =
$$N_3 + C_3$$
 + Ag
+ $3\frac{1}{2}$ - Wasser = $H_7 + O_3\frac{1}{2}$
+ $1\frac{1}{2}$ - Oxalsäure = C_3 + $O_4\frac{1}{2}$
+ 2 - Kohlensäure = C_2 + O_4
= $N_2 + C_7 + H_7 + O_{13} + Ag$

und im zweiten Falle, wo freie Säure vorhanden, der hier vielleicht stets eintreten dürfte, da, wie wir so eben gegehen haben, bei diesem Processe selbst jederzeit viel freie Säure gebildet wird:

fn f Aaq. Ammeriak =
$$N_2$$
 + H_6
+ 1 - Silberoxyd = $O + AB$
+ $3\frac{1}{3}$ - Oxalsäure = C_V + $O_{10}^{1}/_{2}$
+ $1\frac{1}{2}$ - Wasser = $H + O_{12}$
= $N_2 + C_7 + H_7 + O_{12} + Ag_4$

Wir sehen demnach, dass joner nette Versuch, obwohl er nicht in der Absieht, scharfe numerische Resultate zu erhalten, und mit den dazu erforderlichen Rücksichten, angestellt ist, dennoch Liebig's Formel sehr wohl entspricht, mit Bobiquet's hingegen unverträglich erscheitt.

Herr Robliquet hat bei Wiederholung seiner Analysen mit Liebly's Angaben nahe zusammentreffende Resultate enhalten; denboch hegt er noch einige Zweifel, dass der Vorgang bei dieser Umbildung in der That wirklich so einfach seit, wie ihn die Vergleichung der Formeln auf den ersten Blick erschutnen lasse. De wird gut sein, lier Herrn Robiquet selbst zudent einzuführen:

"Ich sagte thm (Herry Liebig) unter andern," heisst is in den Ann. de Chim. et de Phys. (Lill. 427.), "dass, bever ich zur Elementar-Analyse dieser Säuren geschritten, beitable derselbe Gedunke, beide, als lediglich für durch eine gewisse Quantitä von Kohlensäure von einander abweichund, zu beträckt.

49n, sich bei sukr fautgevetzt hatta; indassem trat dinaem Schlusse die Bildung jenur braunfärhenden Substanz entgegen, welche sich in ziemlich grosser Menge bei der Wirkung des Wassers anf gewöhnliche Mekonsäure erzeugte, und ich fügte hinzu, dass ich micht einsähe, wie man sich davon Rechenschaft geben ikonne. Herr Liehig spricht in dem Aufsatze, den er so eben publieirt hat, die Meinung aus, dass die Erzeugung dieses färbenden Stosses unwesentlich sei für die Bildung des von ihm vor der Hand Meta-Mekonsäure genannten Körpers, weil man bei Kinwirkung von Salzsäure auf ein mekonsaures Salz, jene zweite Saure ohne den färbenden Stoff erhält. Dasselbe habe ich in der That auch in meiner Denkschrift nachgewiesen; indem ich diese Beobachtung anführte, sagte ich aber auch, dass diese färbende Substanz wohl in dem Manss, als sie sich bilde, durch die Wirkung der Saure wieder zerstört werden möge, und ich fügte Minzu, inichts leiste Gewähr, dass bei dieser andern Weise, die Mekonsäure zu gewinnen, durchaus kein anderes Product entstehe, als lediglich Kehlensäure. Könnte nicht z. B. Wasser dabei gebildet werden? Diese Vermuthung ist nicht so grundlos, als man auf den ersten Blick glaubt; ich will angeben, worauf ich mich dabei stütze. Ich habe gezeigt, dass die gewöhnliche, bei 1800 getrocknete Mekonsäure, wenn man sie stärker erhitzt, eine: grosse Menge von Kohlensäure liefere. Die von Herri Liebig ausgesprochene Meinung hat mir diese Erfahrung im Gedächtniss zurückgerufen und mir die Möglichkeit begreißich gemacht, die gewöhnliche Mekonsäure durch blose Erbitzung in Meta-Mekonsäure umzuwandelo."

"Ich sichtete mir daher einen Apparat in der Weise vor, dass ich die bei 1200 getrocknete Säure allmälig erhitzen und aller Producte genau auffangen konnte. Auch richtete ich mich so ein, dass jeden Augenblick die Temperatur bestimmt und diene nach Belieben stationer, oder progressiv gemacht werden ikönne. Im Laufe dieser Arbeit bepbachte ich Folgendes:"

"Als das Marienbad die Temperatur von 1200 C, erreicht hatte, verdampfte noch ein wenig von einigen Blasen Kohlennäure begleiteter Feuchtigkeit; dann hörte diese Gasentwickekong auf, und diese Unterbrechung wurde benützt, die Röhren
von Neuem zu trocknen; nachber wurde die Temperatur stufenweise, bis auf 1700 gesteigert. Die Gasentwicklung was

manehr sichtlich; aber auch viel Wasser sah man rieseln in den Röhren. Bei 2000 folgten die Gasblasen einander häufiger und bei 2200 bildeten sie einen ununterbrochenen Strom. In diesem Zeitpuncte sah man weissliche Dämpfe erscheinen und die Gasentwickelung stand plötzlich still; nichts desto weniger wurde diese Temperatur noch eine Zeitlang unterhalten, dann auf 2300 gestelgert, ohne neue Erscheinungen wahrzunehmen. Auf diesem Punct angelangt, wurde das Ganze der Abkühlung überlassen, um die Veränderung zu bestimmen, welche die Säure in diesem Zeitraume ihrer Zersetzung erlitten hatte."

"Der Rückstand war sichtlich verkohlt; die Farbe war sichgran; man unterschied mit blosen Augen eine Menge kleiner krystallinischer Blättchen. Mit kochendem Wasser behandelt, war eine grosse Menge davon erforderlich, um ihn kar lösen, was unmittelbar bewies, dass man nicht mehr mit der ursprünglichen Säure zu thun hatte. Diese Lösung, welche ehne Gasentwickelung vor sich ging, wurde kochend filtrirt; sie liess beim Abkühlen eine grosse Menge eines leichten krystallinischen Pulvers von gelblicher Farbe fallen, welches alle Kingenschaften der ehemaligen Para-Mekonsäure besass:"

"Ich habe diesen Versuch nur ein einziges Mal angestellt, und obwohl ich mit grosser Sorgfalt zu Werke gegangen bin. so will ich doch nicht die positive Behauptung wagen, das Wasser ci ein constantes Erzeugniss dieser Zersetzung durch Feuer; wenn aber, wie ich alle Ursach zu glauben habe, dieses sich bestätigen söllte, so könnte man als wohl erwiesen betrachten, dass der Unterschied beider Säuren nicht blos durch Kohlensäure wszudrücken sei. Es kann jedoch gar kein Einwurf stattfinden, wird man sagen, gegen eine Elementar-Analyse, wenn deren Resultate von einem Manne, wie Liebig, verbürgt werden. Und auch ich bin innig überzeugt, man könne nicht besser thun auf dem gegenwärtigen Standpuncte; wer aber möchte behaupten, dass unsere analytischen Methoden, denen schon 🗪 viele glückliche Verbesserungen zu Theil geworden, micht fähig wären, noch neue zu erhalten, und dass wir wirklich 🛋 dieser Beziehung die äussersten Grenzen der Genauigkeit 🖝 reicht haben? Ohne Zweisel Niemand."

Auch wir unterschreiben diesen letzten Satz des schwerten französischen Chemikers aus voller Ueberschen Journ. f. prakt. Chemie. L. 5.

200 Rohiquet und Liebig über Mekansünge

dennech können wir der Folgerung nicht beistimmen, welch er aus obigem Versuche abzuleiten geneigt ist. Vielmehr müssen wir zuerst bedauern, dass es Herrn Robiquet nicht gefallen hat, die Einrichtung seines Apparates genauer auseinanderzusetzen, um beurtheilen zu können, eb die Hitze, darch die ganze Masse der Säure gleichmässig vertheilt, einwirkte; ferner, dass die entwickelten Gase nicht geprüft wurden, eh sie wirklich einzig und allein aus Kohlensäure hestanden, und das überhaupt der Versuch nicht so geleitet wurde, dass qualitativ und quantitativ scharf bestimmte Resultate erhalten wurden. Di aschgraue Farbe, die sichtlichen Zeichen der Verkehlung, deuten offenbar auf theilweise Zerstörung der Säure, webei da Auftreten von Wasser nicht befremden kann. Dann aber wire neben Kohlensäure auch Kohlenoxydgas sich verflüchtigt haben denn C_7 H_4 O_7 ist = 2 $(H_2 \ O) + 5 (CO) + C_2$; andered dabei möglicher Combinationen nicht zu gedenken. Auch derten die weisslichen Dämpfe auf Bildung von Pyro-Mekonsäure wobei, wie wir oben gesehen haben, selbst wenn wir Robiqueț's Formel für diese Säure zu Grunde legen, 1 Acq Kohlensäure und 1 Aeq. Wasser aus jedem Aeq. Mekansäure entstehen. Denken wir uns ferner die Hälfte der Mekonsäure in Pyromekonsäure verwandelt, so erhalten wir, aus 2 Acq Mekonsäure

1 Aeq. Mekensäure =
$$C_7 + H_4 + O_7$$

+ $\frac{1}{16}$ - Pyro-Mekonsäure = $C_5 + H_3 + O_2 \frac{1}{2}$
= $C_{12} + H_7 + O_9 \frac{1}{2}$

d. h. 1 Aeq. Meta-Mekonsäure (= C₁₂ H₈ O₁₀) wenige 1/2 Aeq. Wasser, welches entweder während der Operation selbst schon oder erst bei der nachherigen Auflösung im Wasser gebunden werden könnte, indem dann in diesem letztern Falle ein ähnliches Verhältniss des Rückstandes zur Meta-Mekonsäure stattfinden würde, wie bei der Citronensäure in mehreren starkerhitzten citronsauren Salzen zur wasserleeren Citronensäure. Diess könnte erklären, warum, wie es scheint, kein oder vielmehr nur eine geringe Menge von Pyromekonsäulin dieser hohen Temperatur sublimirt. Ohnehin fehlt es in dieser Beziehung an genaueren Bestimmungen. Auch die Verschiedenheit der Resultate, welche eine allmälig erhöhete und

verdient Mer Beachtung. Uchrigens sieht man, dass die scheinbare Analogie beider Processe bei den Mekon- und den Gallussäuren keinen vollständigen Parallelismus darbietet; das Verhalten der Pyro-Mekonsäure zur Meta-Mekonsäure ist vielmehr bis auf einen gewissen Grad das Umgekehrte von dem der Pyro-Gallussäure zur Meta-Gallussäure; eine andere, die Sättigungscapacität betreffende, Verschiedenheit der modificirten Sättigungscapacität betreffende, Verschiedenheit der modificirten Sättigungscapacität betreffende, verschiedenheit der modificirten

Sedenfalls verdient das Verhalten und die Zusammensetzung der Pyro-Mekonsaure *) und jener braunen färbenden Substanz noch genauere Untersuchung, die wir vielleicht von Herrn Lie-big zur Vervollständigung der Acten dieser interessanten Processe erwärten dürsen.

Schlüsslich verdient noch folgende Bemerkung Robiquet's hier einer Erwähnung:

"Ich würde mich daher wohl gern," fährt er an der vorhin angezogenen Stelle (s. oben S. 289.) fort, "neuen Untersuchungen über die Mekonsäuren hingeben, fände ich mich micht furch einen sonderbaren Umstand, den ich mir nicht zu er-Karen weiss, ganzlich entblösst von mekonsaurem Kalk. Bekanntmachung meiner Abhandlung bediene ich mich zur Ausziehung des Morphin des Verfahrens von Gregory und Kobertson **), und dennoch habe ich, man denke, beinahe 8 Centuer Opium bearbeiten lassen, ohne mekonsauren Kalk ausscheiden zu können. Es war in Folge der Doppelzersetzung mit salzsaurem Natron *** durchaus nichts Anderes als schweselsaurer Kalk zu sammeln. Diese Thatsache dient der vor langer Zeit schon von Dupuy, Apotheker zu Paris, ausgesprochenen Meinung zur Stütze, welcher behauptet hat, das Morphin sei als schwefelsaures, und nicht mekonsaures, Salz im Opium vorhanden. So viel ist ganz gewiss, dass dieser junge Chemiker zu wiederholten Malen schwefelsaures Morphin

^{*)} Robiquét berührt auch noch eine andere, nicht genauer untersuchte krystallinische Substanz, die er bei Darstellung der Pyromekon säure erhielt. (Vgl. N. Jahrb. 1833. VII. 891.)

^{**)} N. Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1833. VII. 297 u. 326.

^{***)} Soll wohl beissen: "mit salzsaurem Kalk."

399 Robiquet üb. d. Vorkommen von Mekonsäure

erhalten hat, als er concentrirte Opium-Lösungen lange sich selbst überliess. Da es aber anderseits eben so feststeht, dass man bei Behandlung des Opiums mit salzsaurem Kalke häufig mekonsauren Kalk enthält, welcher mit schweselsaurem Kalke yermengt ist: so ist wohl vorauszusetzen, das Morphin besinde aich bald als schweselsaures, bald als mekonsaures Salz darin; und es ist sogar sehr wahrscheinlich, dass in den meisten Opiumsorten beide Salze gleichzeitig vorkommen. Wie dem auch sei, so war ich doch aus Mangel an Material nicht im Stande, neue Mekonsäure zu bereiten, und ich sah mich daher gezwungen zu erwarten, dass günstigere Umstände mir gestatten werden diese Arbeit wieder auszunehmen."

"Kinen glücklichen Ersatz dafür gewährte der Umstand, dass ich bei meinen letzten Arbeiten mit Opium eine ziemlich große Menge Codein sammeln konnte, und es hat mir nun größere Befriedigung gewährt, da ich es in sehr reinem und vollkommen krystallisirtem Zustand erhalten habe, in Form gerader Prismen mit rhomboïdaler Basis, bald abgeplattet, bald verlängert und mehr als 6 Linien Seite." — Man wird sich erinnern, dass Herr Couërbe ein ähnliches Wechselverhältnischinsichtlich des Vorkommens zwischen Mekonin und Mekonsäure in verschiedenen Opiumsorten beobachtet hat. (Vgl. N. Jahrb. d. Ch. u. Ph. VII. 303.)

"Ich werde diesen Umstand benützen," schlieset Herr Robiquet, "dieses schöne Product, wovon ich Anfangs nur eine sehr kleine Menge erhalten hatte, und das so zu sagen nur angedeutet ist in meiner Denkschrift, mit Sorgfalt zu studiren."
— In dem Journ. de Chim. med. Dec. 1833. S. 748 finden wir bereits angemerkt, dass Herr Robiquet der Soc. de Pharmin ihrer Sitzung am 6. Nov. vorigen Jahres sehr schöne Proben von Codein und von Doppelsalzen desselben mit Morphin vorgelegt habe.

(Fortsetzung folgt.)

Metallurgie.

I.

Veber den Guss der Bronzegeschütze,

von

Dr. MORITZ MEYER.

In einer früheren Reihe von Abhandlungen (Erdm. Journ. Bd. 16u. 11) bezeichnete ich den jetzigen Standpunkt der Kunst Bronzegeschütze zu giessen. Es boten sich dabei noch manche Räthsel, die bei der damaligen Kenntniss von der chemischen Zusammensetzung des Bronzes nicht zu lösen waren. Namentlich ist hieher zu rechnen das Erscheinen der sogenannten Zinnflecke, die verschiedenen quantitativen Verhältnisse von Kupfer zu Zinn in Ein und demselben grossen Bronzestück, und ferner die geringe Haltbarkeit einzelner, besonders der neueren französischen Bronzegeschütze im Vergleich mit älteren französischen und noch jetzt in andern Ländern gegossnen Geschützen.

In neuerer Zeit ist es mir, wie ich glaube, gelungen die Art, wie sich Kupfer und Zinn mit einander verbinden, zu ermitteln. Die Resultate meiner Untersuchungen gab ich in einer im 18ten Bande von Erdm. Journ. befindlichen Abhandlung; durch diese Ermitflung wurde die Bildung von Zinnflecken und die ungleiche, und zwar constant ungleiche Vertheilung des Zinns im Bronze von selbst verständlich, und es bleibt jetzt nur noch übrig zu versuchen, den Einfluss der Zinnmenge bei verschiedner Grösse des Geschützes, und gegebner Gussprocedur näher zu erörtern, um so vielleicht die räthselhaften Erscheinungen in Bezug auf die Haltbarkeit des Bronzegeschützes aufeliehten zu können. — Da jetzt die Natur der Verbindung erkannt ist, so werden sich die Gesetze, denen sie unterliegt, vielleicht auf theoretischem Wege leichter als auf dem des Ver-

suches ermitteln lassen, was um so wünschenswerther ist, als der Versuch nur im Grossen, durch den Guss wirklicher Geschütze, und durch ein Beschiessen mit vielen 1000 Schüssen angestellt werden könnte, und wir, namentlich in dem grossartigen Versuche von Douay 1786 einen deutlichen Beweis haben, wie man etwa 150,000 Thaler verexperimentiren kann, ohne irgend einen Aufschluss über den fraglichen Gegenstand zu erhalten.

Man hat in newerer Zett in einigen Ländern fast die Hoffnung aufgegeben, haltbares Bronzegeschütz darstellen zu können, und es sind deshalb wiederholt Versuche mit 3 und 4fachen Legirungen oder mit mechanischen Aneinanderfügungen verschiedener Metalle vorgenommen worden. Der Erfolg war immer wenig günstig, und die Schwierigkeit, die man jetzt schon im Legiren zweier Metalle findet, würde gewiss. noch bedeutend durch den Zusatz eines dritten Elements gesteigert werden. Andrerseits zeigen die Bronzegeschütze andrer Länder eine vollständig genügende Haltbarkeit; ein Beweis, dass man nicht in der Ferne zu suchen brauche, was man verlangt, sondern dass die Nähe es schon gewährt. Worin es nun aber liegt, dass ein scheinbar gleiches Verfahren im Gusso so ungleiche Resultate geben könne, das ist das eigentlich hier zu lösende Bäthsel.

In der angeführten späteren Abhandlung zeigte ich, dass Kupfer mit Zinn nur eine chemische Verbindung, die von 1 Mischungsgewicht Zinn auf 4 M. G. Kupfer oder 31,55; 69,45, eingehe, dass diese, die wir Legirung nennen wollen, sich mit Kupfer oder Zinn mechanisch mengen könne, wodurch 2 ansloge Reihen von Gemischen entstehn, und dass das Geschützbronze, das Glockengut u. s. w. Glieder der einen Reihe der Mischung, nämlich der von Legirung und Kupfer seien.

Leider sind die Gesetze der mechanischen Mengungen noch sehr wenig untersucht. Nimmt man die sieh hier bietende Gelegenheit wahr, eine solche Mischung zu beobachten, so findet man, wenigstens für den vorliegenden Fall, folgende Anhaltspunkte:

- 1) Der schwerer schmelzbare Theil wird in der Mischung kichtstässiger, doch erstarrt er immer noch früher als der leicht schmelzbare.
- 3) Specifisches Gewicht und Cohäsionszustand liegen ziemlich in arithmetischen Mittel.
- 3) Das Gemenge kann, wenn es beim Erstarren gemengt bleibt, bei gewissen Zahlenverhältnissen eine Structur annehmen, die keinem der beiden Gemengtheile eigenthümlich ist; es scheint wenigstens, als sei der krystallartige Bruch des guten Bronzes von etwa 31 p. C. Legirung (10 Zinn), der sich wesentlich von jedem andern durch die rauhen leinewandartig gegitterten Krystallfächen unterscheidet, etwas ganz eigenthümliches, was kann ans den Krystallen der Legirung und der fasrigen Structur des Kupfers als Mittelzustand hervorgegangen sein kann.
- 4) Diese Eigenschaften zeigen sich um so charakteristischer, je imiger die mechanische Mengung ist.

Aus der einem Rigenschaft geht hervor, dass das Gemenge beimPretatren nur dannin seiner innigen Mengung bleiben kann, wenn analien Theilen die Erstarrung gleichzeitig eintritt und fortschreitet; es ist aber gleichviel, wie sohnell dies geschieht. Jedenfalls erstarrt zwar auch hier der sehwersehmelzbarere Theil zuerst, da eier die Zusammenziehung desselben dabei nach allen Seiten bin gleich ist, so müssen die Partikela des noch flüssigen 2ten Gemengtheiles an ihrer Stelle bleiben. Langsame oder sehr methe Erkaltung hat daher gleiche Wirkung, wenn sie nur überall gleichzeitig und in gleichem Maasse statt hat.

Geht aber die Erstarrung von einem Punkte aus, oder geschieht sie an verschiedenen Theilen verschieden schnell, so zicht sich da, wo die Erstarrung zuerst eintritt, der schwerschmeizbarere Theil auf eine Seite zusammen, von der andern ist noch keine Gegenspannung vorhanden, der noch flüssige 2te Gemengtheil wird daher derthin gedrückt, und es bildet sich min an der Erstarrungsstelle eine Mengung, die ärmer an dem leichtsüssigeren Gemengtheil ist, als die übrigen. Geht diese von Einem Punkte ausschreitende Erstarrung langsam vor, so wird die Mengung unnig gemischt bleiben, nur dass sie nach dem Erstarren, je weiter vom Anfangspunkte sie entfernt liegt, desto reicher am leichtslüssigen Gemengtheil sein wird. Geht diese einseltige Erstarrung aber sehr rasch vor sich, so wird,

Partikeln des leichtslüssigen Theils vorgedrückt worden, die innige Verbindung desto mehr aufgehoben werden, und es werden sich diese Partikeln anfangen an einzelnen Stellen zu sammeln, oder sie werden in Risse, welche sich beim Erstarren des strengslüssigen Gemengtheils bildeten, hineinlaufen, und diese Ausscheidungen werden von Stelle zu Stelle grösser werden.

Diese Einwirkung der ungleichzeitigen Ersterrung wird jedesmal verschwinden, wenn einer der beiden Gemengtheile bedeutend quantitativ vorwaltet; doch wird das Maximum der Wirkung nicht bei gleichen Theilen beider liegen, da die streng-flüssigere Substanz allein die materia peccans ist, sondern es wird das Maximum ziemlich innerhalb der Grenzen liegen müssen, wo der leichtslüssige Gemengtheil nur ¼ und ¼ der Mengung bildet.

Wenden wir diess auf das Geschützbronze an, so ergiebt sich Folgendes. Im Schmelzofen ist das Gemenge mehr gleichartig und völlig innig gemischt; denn das specifische Gewicht beider geschmalzner Metalle (der Legirung und des Kupfem) ist nur wenig von einander verschieden und Flüssigkeiten der So kömmt des Art psiegen sich von selbst innig zu mischen. Gemenge in die Form. Soll es völlig innig gemengt bleihen, so müsste die Erkaltung völlig gleichzeitig durch die ganze Metallmasse geschehen, gleichviel wie rasch. Hierin liegt ein Vortheil des ehemals üblichen Kerngusses, wo die Krkakung von Innen und Aussen gleichzeitig begann, die Erstarrung daber bei weitem mehr der allgemein gleichzeitigen sich näherte, als beim Massivguss, wo sie nur von Aussen nach innen vorschreitet; dieser Vortheil musste, wie es auch wirklich der Fall ist, sich in dem Maasse mehr hervorstellen, als die Masse des Geschützes grösser war; daher zeigt der Massivguss seinen Nachtheil am meisten beim groben Geschütz, bei den 16 und 26 pfdgen Kanonen. Eben so musste der Nachtheil sich un so grösser zeigen, je mehr die Legirungsmenge im Gemisch sich von 1/4 (25 Legirung oder 8 p. C. Zinn) entfernte und dem 1/2 (50 Legirung oder 16 p. C. Zinn) näherte. man also durch andere Gründe veranlasst diesen Vortheil aufgegeben, und will man sieh der ungleichzeitigen Erkaltung hedienen, so muss nach dem Obigen mit aller Sorgfalt darauf

gurba wrettles, viase via möglichet languam von am ince fortechreite, und zwar in den Mahsen inchr, als der Gohalt-an Logirung grösser ist, namentlich wenn er sich dem Maximo der leichten Absonderung, was etwa bei 3/2 also 36 p. C. Legitung oder 12 Zinn Regon, wird, mäkert. Nimmt man stark svärmeleitende Formen, so steigt selbst bei nur 30 p. C. Legirung eine weisse Metallmasse mitten aus der Achse des Robrs, oft segar sprungweise beraus, and man wird mus in Compage von vielem Kupfer und sehr weniger Legirung. und awar diese nesterweise: in das Kupfer cingelagert, in der Herm behalten. Je langsamer die Wärmesbleitung dagegen geschieht, desto weniger wird das richtige Verhältniss gestört werden. Beim kleinen Geschütz wird, wie erwähnt, der Unterschied der Erkaltung niemals so stark hervortreten als beim gressen, beim heissen Guss, weniger, als woon dan Metall kalt

Man möge aber die einseitige Erkaltung noch so languem stateten lasson, eine gewisse Aussonderung wird immer statt leben, alse die Achse des Ruhus immer zinnreicher austalm la als die äussere Fläche, und der Legirungsgehalt überhaupt win aussen nach innen zunehmen; diess wird hei gleichte Brinen u. s. w. in dem Maasse stärker sein, als des Geschältes berausgebohet wird, so wird jedenfalls ein grosses Geschältes berausgebohet wird, so wird jedenfalls ein grosses Geschältes berausgebohet wird, so wird jedenfalls ein grosses Geschältes beinesgebohet wird, so wird jedenfalls ein grosses Geschältes beinesgebohet werden als ein kleines, also aus einer kupferreicheren Mongung bestehn als die kleine, wenn sie auch beide aus demaelben Gemenge ge-gemen sied. Diess wird in so höherem Maasse statt haben, als die Monga der Legirung sich dem Maximo nähert, und je schneller die einseitige Erstarrung vorschreitet.

Betrachten wir nun die 2te Eigenthümlichkeit der mechanischen Mengung, — dass ihre Cohäsionszustände ziemlich nahe den arithmetischen Mittel der beiden Theile gleich kommen —

^{*)} Beim Guss mit heissem Metall sondert sich an der äussern Fläche viel weisses Metall ab; es zeigen sich aber fast nie Absonderungen im Innern. Diese Ausscheidung von Aussen wird deshalb eben bei beissem Metall am grössten, weil die oberflächliche Zusammenziehung bier hestiger ist als bei kaltem Metall, wenn in beiden Fällen die Form gleiche Temperatur hat.

Secretion, ale des symbolismes Gefährlichere herver; dem je meh Legirung innerhalbider gemiliten Gransen die Mongung hat, dest langsamer muss die Abkühlung sein, oder deste höher di Hemperatur, wonn nicht Almonderungen eintreten sellen; und deste mehr, ist ein Springen zug befürchten; auch treten alle Uebelspiele den Stellen vor der Ladung, viel früher ein, als di Tronnen in Folge allmählig fortschreitender Ausdehnung und die Bildung des eingerliückten Kugellegers, wie es bei den Spielen von den Ausgehöften und die Bildung des eingerliückten Kugellegers, wie es bei den wie des bei den des Geschützen des Geschützen auch Geschützen der Fall sein.

Jun Gran guten Bronzereschützen gebört daber mönlich

Schlecht verbreunendes Rulver giebt viel Gan (Kahle envigas) und wenig erhöhte Temperatur; gut, verbrenaent gieht wanig Gas (kohlensaures) und hohe Temperatur; erste (achlechtes Pulver) ist daher gefährlicher für ein Geschütz, wanig Legirung anthält (weil es stärker auftreibt), letzen (gutes) für legirungsreiches Geschütz, theils weil es zerschaft ternd wirkt, theils weil die hohe Temperatur die vorwalten Legirung leicht zerstört und schwammige Stellen bildet, hier bei der grossen Menge Schwefelkalium, die im Rückstand das guten Palvers bleibt, doppelt gefährlich werden, da

in his vertheils raube Kapfer gleich zu Schwefellungfer ich Zu kupferreiches Geschütz wird daber gutes raschverpanandes Pulver, zu kegirungsreiches dagegen schlochten ugsen, vertragen kännen des umgekehrt.

Ks mögen nun noch zur Unterstützung des Obengesagten ige Beispiele aus den vorhandnen Ersahrungen folgen.

Kinige Geschütze, die die gewöhnliche Probeladung nicht walten konnten, hatten 19 bis 24 p. C. Legirung und walten wehr mittelmässigen Pulver beschousen worden; als ris-

Kinige französische Geschütze, die 48 p. C. Legirung hat, sprangen in Toulon gleich beim ersten Probeschuss, die hatten, beim 2ten, die 31 bis 36 hatten, später. Alle franische Geschütze (sie haben ohngefähr 32 bis 36 p. C.) hielidas neue Pulver (das sehr schnell verbrannte) nicht aus;
idas neue Pulver (das sehr schnell verbrannte) nicht aus;

Deutsche Geschütze, die 27 bis 28 p.C. Legirung baben, Im viele 1000 Schuss und zwar gleich gut mit langsam schnell verbrennendem Pulver.

Die Engländer klagten früher über ihr Bronzegeschütz, enthielt 33,9 p. C.; die Franzosen klagen noch jetzt, sie na dem Geschütz vorschriftsmässig 31,3, zuweilen aber his C. Die Deutschen hatten nie Ursache zu klagen, sie ge-Mrem Geschütz 28,5 p. C. — Die alten Krellerschen milischen Geschütze hielten gut; ihre Legirung bestand aus Kupfer, 9 Zinn, 6 Messing. Zink findet man in den alten prosischen Geschützen kaum, es wurde das Messing daher meheinlich bei der hohen Temperatur im Ofen zerlegt, das Lontwich und es blieb etwa 4 Kupfer übrig, also 104 for zu 9 Zinn, mithin etwa 25 p. C. Legirung, was, da Eber den Kern goss, etwa der Legirung von 28 beim ingues gleichkommen mag. — In einer kleineren Artillegees man, so lange dem Giesser die Legirung bloss im Allmsinen auf 10 p.C. Zinn angegeben war, sehr gutes Geltz; es zeigte sich später bei wiederholten Analysen, dass es nur 4, hia 9 p. C. Zinn (25 bis 28 Legirung) hatte; es wurde, Lana diess für einen Nachtheil hielt, bestimmt, dass das Bronzeinindestens 10 p. C. Zhin halien, und dass diess fellesi durch chemische Untersuchung controllirt werden sollte. B Clemer sich tich didurch genöthigt, mehr Zhin zu nehrielt, u elle Geschietze erheiten nun Zhaliecke (Aussenderungski).

II.

Unber Ammonium – Amalgam, so vie über d Amalgame von Eisen, Baryum und Strontius

VOI

Budolph Borttger in Mühlhausen.

Schon Davy sagt in einer 1808 mitgetheilten Abhandi über die Zersetzung der Erden und über Ammonium-A gam *): "liess ich Quecksilber, das mit einer kleinen Menge Kaltum, Natrium, Baryum oder Calcium verbunden war, angefeuchteten Salmiak einwirken: so entstand ein Amsi das den sechs- und siebenfachen Raum des Quecksilbers nahm, und sehr viel mehr von der Basis des Ammoniske enthalten schien, als das, welches durch die elektrischen K erzeugt worden war." - Ich habe bei vergleichenden Vergleichen vergleich chen mit Kalium - und Natrium - Amalgamen die Beobach gemacht, dass letzteres zur Darstellung des Ammonium-A gams noch kräftiger wirkt. Ich bereitete das Kalium- oder Nati Amalgam, indem ich zu den unter rectificirtem, wasserhellem aufbewahrten Alkalimetallkügelchen eine an Gewicht obeg 100mal mehr betragende Masse wohlgereinigten Queckst schüttete, das die Stoffe enthaltende Gläschen über einer I erhitzte und umschüttelte, bis sich das Kalium oder No mit Quecksilber verbunden hatte. Brachte ich nun einen pfen von Natriumamalgam, der ohngefähr 4 Linien an Du messer hatte, in ein Uhrglas und übergoss diesen mit

^{*)} S. Gahlen's Journ. der Ch., Ph. u. Min. Bd. 9. S. 302. Gilbert's Ann. d. Ph. Bd. 83. S. 250.

minument genittigten Lötung gereinigten Enimiaks, in 'and in Natriumannalgant ab which bedeckt wer: so sah ich etwa in inca halben Minute den Natriumannalgantropfen mindestens zur wentripfachen Gröne anwachsen, so dass er miwellen die brenze des zum Versuch angewandten Ubrginses überschritt! line Lösung den hehlensauren Ammoniaks, statt Salmiaks angewandt, schien mir minder kräftig zu wirken. Der auf diese Weise gewennene Körper zersetnt sich ein wenig schnellen die der mittelst Kallum gewonnene. Senst ist er, seine grosse brechtet und die grönsere Menge des aufgenommenen Ammo-his und Wannerstoffs abgerechnet, dem durch Kallumannalgant ingestellten volkominen gieleh.

Da ich nun zur Darstellung des Ammoniumamalgams Naiumamalgam weit wirksamer fand, als Kaliumamalgam: 50 ediente ich mich bei allen den nachfolganden Versuchen, bei reichen des Kaliums nicht ausdrücklich gedacht ist, durchgedes erstern, und zwar eines solchen, in welchem gepaut 61 Natrium enthalten war. Ich bereitete mir dasselbe aber ich mehr durch Zusammenschmelzen von Natrium und Queckder unter Steinöl, sondern brachte beide Metalle in gang vereiem Zustande in einen mit einem hölzernen Deckel verdenen trocknen Serpentinmörser, in welchem ich ihre Verigeng durch ein schnelles und starkes Umrühren mit der rch den Deckel führenden Keule bewirkte. Die Vereinigung elgte gewöhnlich schnell unter einem zischenden Geräusche, stets mit bedeutender Licht- und Wärmeentwicklung beitet. Der eine Theil des auf diese Weise dargestellten bigams war durchgängig fest, der grössere Theil jedoch Lig. Um nun beide zu einem homogenen Ganzen zu verigen, brachte ich sie möglichst schnell aus dem Mörser im. mit gereinigtem Steinöl angefülltes Gläschen, welches ich einer Lampe sodann schwach erhitzte. Die so gewonnene war bei + 170 R. noch dickflüssig *) und bedurften

^{*)} Hin aus 60 Thl. Queckstiber und 1 Thl. Natrium bestehenden inigum glich bei + 170 R., so zu sagen, einem festen Breie; einer 80 Queckstiber und 1 Natrium war breiartig, nicht flüssig; einer 160 Quecks. und 1 Kalium war vollkommen fest, aus 140 Quecks. und 1 Kalium sehr hart, aus 180 Quecks. und 1 Kalium 1700kt.

wann die Temperatur sank, nur einer schwarben Erwitening, um die so eben erwähnte zu den folgenden Vernuchen überaus geeignete flüssige Form wieder an erlangen. Gerade wis es bei einer aus Kupfer und Zink eonstruirten Voltsischen Stule einer verhältnissmässig geringern Masse Zinks bedarf, um eine grüssere Masse Kupfer in Wirksamkeit zu setzen, ebenso vermochte ich auch mit dem oben bezeichneten flüssigen Amalgame die Reduction anderer Metalle weit leichter einzuleiten, als wenn ich mich eines ganz festen Amalgams, d. h. eines indechen, in welchem eine verhältnissmässig geringtre Menge des electronegativen Metalls (des Quecksilbers) enthalten war, bediente. Was nun die Darstellungsweisen der in Frage stehenden Amalgame selbst betrifft, so werde ich solche sofort der Reihenfolge nach jetzt aufführen.

I. Eisena'malgam.

Bekanntlich gelang die Darstellung eines solchen bisher sehr schwierig und nur unter ganz besondern Handgriffen Auf folgendem hochst einfachen Wege ist mir's jedoch geglückt, ein ganz vorzügliches, stark eisenhaltiges Präpara Man bringe in eine vollkommen gesättigte klare darzusteilen. Lösung des schwefelsauren Eisenoxyduls in destillirtem Wasset das oben beschriebene, von Steinöl mittelst feinem Löschpapiet wohl befreiete 0,01 Natrium enthaltende Amalgam, so tritt ful augenblicklich eine ziemlich starke Reaction ein, während webcher das Natriummetall sich in schwefelsaures Natron verweit delt, Hydrogen entweicht, und das Eisen in äusserst fein ver Mch, zum Theil fest und krystallisirt, aus 230 Quecks. und 1 Kalifa dickfliissig und glich hinsichtlich seiner Consistenz dem ½100 Natrium 🛍 haltenden Amalgame. Eine Kaliumlegirung, aus 5 Kalium und 1/2 Natriel bestehend (durch Zusammenschmelzen beider Körper unter rectificial tem Steiniil gewonnen), war bei + 60 R. wie Quecksilber flüssig, schwiff rer jedoch als rectificirtes Steinöl und formte sich unter diesem jeden mal zu einer silberfarbenen Kugel, obgleich Gay-Lussac und Th mard bei einem Versuche, wo sie eine Legirung aus Kalium und M trium im Verhältnisse von 10:1 bereiteten, diese Legirung spec fisch leichter fanden als absiltrirtes Steinöl (s. Gehlen's Journ. Ch., Ph. u. Min. Bd. VII. S. 649). Durch einen Zusatz von 100 Queck Grhärtete das Ganze zu einer überaus festen Masse, was gewiss auch sch durch Hinzustigung einer weit geringern Mengen Quecksilbers gescheb soin würde.

theliten Zustande sich mit dem Quecksilher verbindet. Amalgam, welches nach dem Aufhören der Wasserstoffgasentwicklang, d. h. nach Verlauf von nur wenigen Minuten, vollig ausgebildet erscheint, ist ziemlich dickslüssig, folgt namentich wenn man es in kleine Kügelchen theilt, einem Magnete von etwa 20 Pfund Tragkraft überaus leicht, umzieht sich, der atmosphärischen Luft ausgesetzt, mit einer äusserst dünnen schwärzlich grauen Oxyddecke, kann aber, ohne dass man eine giszliche Zersetzung des Amalgams zu befürchten hätte, eine lingere Zeit an derselben liegen gelassen werden. Einer Destillation unterworfen, geht Quecksilber über und Eisen bleibt in Pulverform zurück. Erhitzt man das Amalgam allmählich md mit Vorsicht in einem Uhrglase über einer Spirituslampe. und durchknetet oder durchrührt es gleichzeitig mit einem gläsernen Stäbchen, so wird man dabei von einer überaus schönen Lichterscheinung überrascht, indem durch die erhöhete Tempemur, und begünstigt durch das Oxygen der atmosphärischen Left, das in dem Amalgame in äusserst fein vertheiltem Zustand beindliche Eisen sich zu kleinen leuchtenden Sternchen entzündet and ohne Geräusch zu Oxydul verbrennt.

II. Baryumamalgam.

Dieses Amalgam erhält man äusserst leicht und überaus behnell, wenn man Natriumamalgam mit einer vollkommen getitigten Lösung des Chlorbaryums *) in Wasser übergiesst. Bei der Bildung desselben findet meist nur eine äusserst schwate Gasentwicklung statt, nach deren Aufhören das Amalgam rellkommen ausgebildet erscheint. In diesem Zustande besitzt w, unter der Baryumchloridlösung gelassen, eine überaus rauhe, mebene Oberstäche, nimmt einen im Vergleich zu dem angewandten Natriumamalgam ungefähr um die Hälfte grössern Raum ein, und ist sest, lässt sich aber leicht mit den Fingern zu einem dünnen Breie, der dem Gefühle nach mit Sandsteinchen versetzt zu sein scheint, drücken. Länger als etwa 6, höchsem 10 Minuten darf man das vollkommen ausgebildete Amalgam nicht unter der Baryumchloridlösung, oder richtiger, unter

^{*)} Mit salpetersaurem Baryt wollte mir die Darstellung esselben mit keine Weise gelingen.

John. f. prakt. Chemie. I. 5.

dem Baryum - und Natriumchloridgemische liegen lassen, weil ès sich sonst nach und nach wieder zersetzen würde. that daher wohl, das Amalgam, sobald es den Grad seiner vellkommnen Ausbildung erreicht hat, möglichst schnell aus der dasselbe umgebenden Flüssigkeit herauszunehmen, es mittelst ganz feinen Löschpapiers genau abzutrocknen *), und ohne Zeitverlust sodann in eine mit rectificirtem Steinöl angefüllte kleine Retorte zu bringen. Das Baryumamalgam verwandelt sich, der atmosphärischen Luft einige Tage ausgesetzt und von Zeit zu Zeit mit einem gläsernen Spatel umgerührt, vellkommen in kohlensaure Baryterde von beinahe schneeweisser Farbe. Bringt man das Amalgam unter destillirtes Wasser, so zersetzt es dasselbe unter Bildung einer reichlichen Menge Wasserstoffgases. Prüft man nachher das Wasser durch schwefelsaures Natron auf Baryt, so erhält man eine nicht unbedeutende Quantität schwefelsauren Baryts.

Ueberschüttet man das Baryumamalgam mit einer concentrirten Salmiaklösung, so gewinnt man ein ziemlich voluminöses Ammoniumamalgam, welches sich von dem mittelst Kaliumamalgam dargestellten wenig unterscheidet.

Bringt man in ein mit einer gesättigten Kupfervitriollösung angefülltes Uhrglas ein im Durchmesser etwa 2 bis 3 Linien haltendes füssiges Baryumamalgamkügelehen, so fängt dieses augenblicklich an zu rotiren, während die darüberstehende Kupfervitriollösung sich bedeutend trübt. Der sich gleichzeitig bildende, gleichsam aus dem Innern des Amalgamkügelehens in trüben Flocken hervorkeimende schwefelsaure Baryt nimmt wegen des ihn mechanisch beigemengten Kupferoxyduls und Kupferoxydhydrats nach und nach die verschiedenartigsten Farben an, so, dass der mit dem Amalgamkügelehen zunächst in Berührung stehende Theil zuletzt einem fortwährend im Wachsen begriffenen Moos-

^{*)} In dem Augenblicke, wo man das Amalgam aus der wässtigen Baryumchloridiösung hervorzieht, entlässt es eine ziemliche Quantitia aufgenommener Kochsalzlösung, und wird bei diesem Vorgange bedeutend flüssiger; durch's Gefühl nimmt man jedoch noch immer in demselben eine feste, wie Sandkörner anzufühlende Masse wahr. Sollte hier nicht das Baryum, wie beim Kaliumamalgam das Kalium, mit dem Quecksilber in 2 bestimmten Verhältnissen sich verbinden, und es demnach ein flüssiges und ein festes Amalgam geben?

jewichse gleicht. Die übrige kupserhaltige Flüssigkeit beweg tich dabei so lange ununterbrochen in 2 entgegengesetzten regimässigen Wirbeln, bis alles Baryum in schweselsauren Baryt verwandelt ist, was oft erst, zumäl wenn die Kupservitrioliemen nicht gesättigt war, nach Verlauf von 15 bis 30 Minuten geschehen zu sein psiegt.

III. Strontiumamalgam.

Dieses lässt sich eben so leicht wie das vorhin beschriebene Baryumamalgam mittelst des mit einer vollkommen gesättigten Lösung des Chlorstrontiums in destillirtem Wasser überschütteten Natriumamalgams darstellen. Nicht länger jedoch als etwa 2 bis 3 Minuten darf man das Natriumamalgam auf die Chlorstrontiumlösung einwirken lassen, weil sich das während der Zeit bereits vollkommen ausgebildete Strontiumamalgam sonst bald wieder gänzlich zersetzen würde. Es lässt sich überhaupt der Zeitpunkt, in welchem das Amalgam vollkommen susgebildet erscheint, nicht so ganz genau angeben, weil dasselbe gewöhnlich nie so fest wird als das Baryumamalgam, sondern meist nur einen etwas dickflüssigen Körper darstellt, der with Anfange seiner Bildung an bis zu seiner gänzlichen Zersetzung unter der Chlorstrontiumlösung ununterbrochen eine starke Hydrogengasentwicklung veranlasst. Ebense zerlegt das tach Verlauf von etwa 2 bis 3 Minuten aus der Chlorstrontiumlösung genommene, vollkommen ausgebildet erscheinendo Stroatiumamalgam, wie das Baryumamalgam, das Wasser, zumal wenn dasselbe mit einigen Tropfen irgend einer Säure zuvor versetzt worden war. Zur nachherigen Prüfung eines solchen Wassers auf Strontian bewährte sich ausser dem gleichfalls in Anwendung gebrachten schwefelsauren Natron und. kohlensauren Kali, phosphorsaures Ammoniak als ein ganz Der atmosphärischen Luft ausgesetzt, vorzügliches Rengens. serfällt das Amalgam weit schneller als das Baryumamalgam, of schon nach Verlauf von 6 bis 10 Stunden, in Quecksilber tad kohlensauren Strontian.

Ob sich Antimon, Tellur, und besonders Nickel und Kebalt mit dem Quecksilber auf die bereits angegebene Weise werde verbinden lassen, habe ich zur Zeit noch nicht versecht, werde jedoch späterhin, sobald meine Zeit es nur irgend enlaubt, meine darüber gesammelten Ersahrungen mitzutheilen aicht verschlen. Magniumamalgam aus schweselsaurer, salzsaurer oder salpetersaurer Bittererde, so wie Calciumamalgam aus Chlorcalcium aus ähnliche Weise darzustellen, ist mir bis jetzt noch nicht geglückt; einige Versuche über Bildung von Aluminium-Amalgam aus Alaun gaben sehr zweideutige Resultate.

Seit 3 Wochen habe ich nun schon Baryum –, Strontiumund Ammoniumamalgam in ganz mit rectificirtem Steinöl angefüllten Gläsern stehen, ohne dass ich bis jetzt eine merkliche Zersetzung, besonders an dem erstern und letztern wahrgenommen hätte.

Mühlhausen, den 7. Decbr. 1833.

Nachschreiben

von

J. S. C. SCHWRIGGEB.

Der Herr Vers. des vorhergehenden Aussatzes hatte die Güte, mir Proben seiner Amalgame zu senden, welche jedoch, weil von leicht zersetzbaren Producten die Rede, das Schütteln beim Transporte, obwohl unter Steinöl besindlich, nicht zu ertragen vermochten. Diese mir gebotene Veranlassung ein Wort dem vorstehenden Aussatze beizusügen, will ich übrigens dazu benutzen, um für denselben zunächst, wie es scheinen möchte, nur theoretisch interessanten Gegenstand auch die Ausmerksamkeit der Techniker zu gewinnen.

Schon im Journal der Chemie und Physik für 1814 (oder Bd. XII, der ältern Reihe S. 224.) machte ich auf die Wirksamkeit des elektrischen Stromes zur Beförderung der Metallverbindung aufmerksam. Es war dort nicht blos von Löthung, wo bei den bekannten Verfahrungsarten der Techniker förmliche galvanische Ketten vorkommen, sondern von Metalllegirungen überhaupt aus elektrischem Gesichtspuncte die Rede, eine Ansicht, welche sich durch die Lichterscheinungen bei dem Zusammenschmelzen der Metalle bewährt, da diese Lichterscheinungen, im Ganzen genommen, um so mehr hervortreten, je

weiter die Metalle in der elektrischen Spannungsreihe aus einander liegen. Namentlich aber auch das Eisenamalgam kam dort aus demselben elektrochemischen Gesichtspuncte zur Sprache, indem z. B. bei dem Verfahren von Arthur Aikin (welcher, um Eisenamalgam zu bilden, Eisen mit Zinkamalgam unter Beifügung salzsaurer Eisenaußösung zusammenreibt) offenbar Eisen und Zinkamalgam eine elektrische Kette bilden. Es versteht sich, dass auf diese Weise nur ein zinkhaltiges Eisensmalgam zu Stande kommen kann, wie das mit Natriumamalgam gebildete natriumhaltig sein wird.

Die Schwierigkeit der Amalgamation des Eisens schien mir längst aus einem eigenthümlichen Gesichtspuncte beachtens-Diese Unamalgamirbarkeit ist nämlich ein Charakter aller magnetischen Metalle, worauf ich schon im Journal der Chem. u. Phys. v. 1814. (oder Bd. X. S. 368. in einer Note) die Aufmerksamkeit der Physiker hinzulenken suchte. so wie Eisen zeigt sich auch Nickel, Kobalt und Mangan nur in galvanischer Kette (wo, wie wir nun wissen, das Quecksilber selbst magnetisch wird) amalgamirbar; und nach deren Aufbebung ist die Kraft, womit diese Metalle dem Quecksilber anhängen, bald verschwunden, so dass wirklich nur verübergehende, nie feste und dauernde Verbindungen der magnetischen Metalle mit Quecksilber zu Stande kommen. Wenn der Magnetismus, wie Ritter im vierten Bande von Gilbert's Annalen zu zeigen suchte, mit der Cohäsion der Metalle zusammenhängt, so könnte bei den magnetischen Metallen die Schwierigkeit ihrer Auflösung in Quecksilber als Beweis der Ceharenz ihrer Theile aufgefasst werden. Der günstige Einfluss der Kälte auf den Magnetismus dieser Metalle würde dann gleichfalls auf die Erhöhung des elementaren Zusammenhangs durch grössere Annäherung der Theile zu beziehen sein, in welcher Hinsicht es interessant ist, dass Mangan erst durch Erkältung zu - 200 bis - 250 zum magnetischen Metalle wird (s. N. Jahrbuch der Chem. u. Phys. 1832, oder Bd. 65. 8. 122.). Die Cohärenz aber habe ich längst, einer ganzen Beihe dargelegter Thatsachen gemäss, im Zusammenhange mit krystallelektrischen Gesetzen aufgefasst (s. Journ. d. Ch. u. Ph. Bd. 5. S. 49—74; Bd. 39. S. 214—250; Bd. 59. S. 299.), wadurch also die angeführten, sonst isolirt stehenden Erscheinungen bei den magnetischen Metallen, wenigstens auf eine erträgliche Weise, in den Kreis unserer Kenntnisse des Magnetismus und der Elektrizität eingereiht werden können.

Die Alkalimetalle lenkten sogleich nach ihrer Entdeckung die Aufmerksamkeit auf Amalgamation des Eisens. Schon in seiner ersten Abhandlung darüber sagt Davy*): "Das flüssige Amalgam aus Quecksilber und Kalium löst alle Metalle auf, die ich ihm aussetzte und in diesem Zustande von Verbindung wirkt das Quecksilber auf das Eisen und das Platin." Und dann sagt er vom Natrium: "Das Amalgam aus Quecksilber und Natrium scheint mit den andern Metallen dreifsiche Verbindungen zu Ich habe das Eisen und Platin damit versucht, die, wie ich zu glauben geneigt bin, mit dem Quecksilber in Verbindung bleiben, wenn sich durch Aussetzung an die Luft das Natrium davon getrennt bat." - Berzelius aber drückt sich in seinem Lehrbuche der Chemie über diesen Gegenstand also aus (Bd. 2. S. 394.): "Wird blankes Eisen in ein Kaliumannalgam eingetaucht, so wird die Obersläche des Eisens sehr stark amalgamirt und das Amalgam bleibt anhangen so lange es Kalium enthält; aber wird es in Wasser getaucht, so dass das Kalium weggeführt wird, so scheidet sich das Quecksiber ab und lässt die Obersläche des Eisens eben so polirt wie zuver."

Diese beiden ausgezeichneten Chemiker haben also die Ansicht, dass Alkaliamalgam sich unmittelbar mit Eisen durch chemische Verwandtschaft vereine, eine dreifache Verhindung eingehend, wie Davy sich ausdrückt. — Es wird aber dana schwer sein zu verstehen, wie es kommt, dass die Oberfläche des Eisens nicht einmal an Politur einen Verlust zeigt, wenn durch Zersetzung des einen der combinirten Metalle die Verbindung aufgehoben wird.

Erwägen wir aber, dass sowohl das Kalium – als Natriumamalgam sich an der Luft schnell zersetzt durch Feuchtigkeit, welche es anzieht: so werden wir die entstehende eiektrische Kette, worin Kalium oder Natrium das positive Metall ist, während Quecksilber und Eisen im hehen Grade negativ werden, kaum abzuläugnen im Stande sein. Und dann ist die erhöhte Adhäsion des Eisens und Quecksilbers leicht zu verstehen, und

^{*)} S. Gehlen's Journ. der Ch., Ph. u. Min. Bd. 7. S. 613 u. 611.

man hegreift, warum nach Zersetzung des positiv elektrischen Metalla das Eisen mit unveränderter Politur sich zeigt. leigender Art den Versuch anzustellen, welche ich seit mehremen Jahren in den Vorlesungen zeige, fällt die entstehende elektrische Kette recht in das Auge.

Schon im Jahrbuche der Chemie u. Physik 1826. (Bd. 8. 8. 467.) gab ich eine Methode an, Natronmetall auf Wasser von gemeiner Temperatur zu verbrennen, welche sich auf Erhebung der Oxydirbarkeit desselben durch Contact mit seinem Oxyde, also auf elektrische Verhältnisse gründet. Noch mehr kann die Oxydirbarkeit des Natriums durch Contact mit Quecksilber erhöht werden. Man bringe also einen Tropfen Wasser, auf die Obersläche des Quecksilbers und tauche durch diesen ein kleines an einer Messerspitze befestigtes Stückchen Natronmetalls ins Quecksilber. Umnittelbar erfolgt lebbafte Verbrennung unter Erscheinung eines gelben Lichtes, während gleichzeitig der ins Quecksilber unter dem Wassertropfen eingetauchte Theil des Natronmetalls sich mit diesem amalgamist. Es bildet sich ein festes Natriumamalgam, das stark anhängt an der Messerspitze. Ueberaus leicht ist es, auf diese Weise die ganze Stahlklinge zu amalgamiren, sobald man nur dieselbe mit der bei Anstellung dieses Versuches sich von selbst bildenden Aetznatronlauge ganz schwach befeuchtet und dann Natriumamalgam darauf reibt. Dieses Aufreiben kann (wenn man die Beimischung von Zinkamalgam nicht scheut) mit einem Zinkstübchen geschehen, wodurch die Negativität des Eisens oder . Stahls erhöht wird, während zu gleicher Zeit, wie es scheint, die Anhaftung des Quecksilbers an Eisen an Dauer gewinnt. Es sind übrigens nur kleine Theile Natronmetalls erforderlich zur Kinleitung dieser Adhäsion des Quecksilbers an Eisen, was auf den durch eine Reihe galvanischer Combinationen von mir dargelegten Satz hinausläuft, dass nur kleine Theile eines positiven Metalls erforderlich, um eine grosse Fläche des negativen

Einer meiner wissenschaftlichen, vorzugsweise mit Metallurgie, aus technischem Gesichtspuncte, beschäftigten Freunde. der vor einigen Jahren bei einer Durchreise durch Halle eine meiner chemischen Vorlesungen besuchte, worin ich gerade diese Amalgamation des Eisens zeigte, machte die Benerkung. dass sich dieses Verfahren, die Oberfläche des Eisens auf eine, wenn gleich nicht bleibende, doch wenigstens einige Zeit lung dauernde Weise zu amalgamiren, bei der Vergoldung des Ei-Bisher fehlt es bekanntlich an sens werde benützen lassen. einem die Techniker befriedigenden Versahren dazu, indem der Goldather ihnen zu diesem Zwecke nicht genügen will, während andere Verfahrungsarten, die man in Vorschlag brachte, mit Verunreinigung des Goldes verbunden sind. In der That aber ist kaum zu zweiseln, dass, wenn man Goldamalgam mit etwas Natrium zusammenreiben will, man leicht dieses Goldamalgam auf Eisen oder Stahl werde auftragen können. Es wird dann nur auf die Erlernung der nöthigen Handgriffe und dabei besonders darauf ankommen, sogleich den rechten Augenblick zu ergreifen, wo dieses Amalgam gehörig zerflossen ist, um durch rasche Erhitzung zugleich Quecksilber und Natronmetall abzutreiben.

Auf alle Fälle verdient die Sache die Beachtung der Tech-Was mich anbelangt, so waren es andere praktische Zwecke, welche mich zuweilen zur Amalgamirung von Kisen: oder Stahlslächen veranlassten. Bei elektromagnetischen Versuchen nämlich sind dergleichen amalgamirte Flächen oft wünschenswerth. Da nun Herschel bei seinen Versuchen über Quecksilberbewegungen durch Elektricität annimmt, dass Al- 1 kaliamalgame bei Contact des Quecksilbers mit Aetzalkalien oft durch ganz schwache elektrische Kräfte gebildet werden, so s kam ich auf den Gedanken, Eisen mit Aetznatronlauge zu befeuchten und mit einem amalgamirten Zinkstäbchen zu reiben. Ich erreichte meinen Zweck des Ueberzugs des Eisens mit 4 Zinkamalgam ganz gut bei frisch abgefeiltem Eisen, bin aber geneigt, den Erfolg als einen mechanischen von Einreibung des Zinkamalgams in die rauhe Fläche des frisch abgeseilten Eisens abzuleiten. Und wahrscheinlich möchte das zu Anfang dieser Abhandlung erwähnte Verfahren von Arthur Aikin zur Amalgamation des Eisens gleichfalls vorzugsweise aus diesem mechanischen Gesichtspuncte zu betrachten sein. Statt des von Arthur Aikin empfohlenen salzsauren Eisens kann man auch mit gutem Erfolge eine Auflösung von Eisensalmiak anwenden.

Nebenbei will ich aus demselben als mechanisch bezeichneten und zugleich auf allgemeine Körperanziehung hinauslau-

faire Cesichtspunct anmerken, wie leicht Antimon sieht ameiguirt, wenn es (auf ähnliche Art, wie ich hier bei Zink anmine) aufgerieben ist auf frisch geseiltes Eisen. Bekanntlich wird in allen unsern chemischen Lehrbüchern Antimen als ein Metall bezeichnet, welches sich in gemeiner Temperatur entweder gar nicht, oder nur sehr langsam und schwer mit Quecksiber verbindet. Aber man teibe z. B. einen frisch geseilten Es wird in die eisernem Nagel mit einem Stück Antimon. durch die Feile gebiideten seinen Furchen sich höchst sein vertheiltes Antimon einhängen. Taucht man nun die so vorbereitete Eisenfläcke in etwas Quecksilber ein und reibt dieses gleichfalls auf mit Antimon: so überzieht sich die Eisenfläche mit einem Antimonamalgam. Da man die Beimischung des Antimons zu Gold, weil es sich wieder verblasen lässt (nach dem Kunstausdrucke) nicht zu sobeuen pflegt, so wird es sich fragen, ob man nicht von dieser mechanischen Amalgamirung bei Vergeldung des Eisens, da wo es nicht auf Vergeldung fein politter Flächen ankommt, in gewissen Fällen werde Gebrauch nachen können. Nur würde ich dann am liebsten ein im hoen Grade Kalium – oder Natriumhaltiges Antimon empfehien, as man ja schon zu andern technischen Zwecken anzuwenpaegt. So wurde z.B. in den Annales de Chimie et de Phys. Octobr. 1822 empfohlen, eine Schlagmischung zur Ent-Midung des Pulvers unter Wasser zu bereiten aus 100 Grammen Brochweinstein und 3 Gr. Kohle oder 100 Gr. Antimon, 75 Gr. Weinstein und 1 Gr. Kienruss, das man ringsum in Koh-Impulver eingeschlossen in einem verkitteten Tiegel glüht. Kben 🖿 leicht wird man sich Antimon bereiten können, das so stark pls möglich mit Natrium legirt ist. Reibt man damit rauh gemachtes Eisen ein: so ist wohl kein Zweisel, dass sich Goldmalgam werde auftragen lassen.

Nach diesen auf praktische und technische Chemie sich beziehenden Bemerkungen wird es erlaubt sein, noch einige heoretische beizufügen. Wenn man nicht umhin kann, die Antatung des Natriumamalgams am befeuchteten Eisen von einer Menge kleiner elektrischer Ketten abzuleiten, welche sich durch die vermischten Quecksilber – und Natrium-Theilehen bilden und lieselbe Ansicht, da die oxydirten Natrium – oder Kalium-Theilehen sogleich Feuchtigkeit anziehen, auch dann nicht vermei-

den kann, wegn man das Eigen auch nicht gestiseentlich sehwach beforchtet bat: aus welchem Gesichtspuncte soll man dieselbe Anhaftung des Quecksilbers am Risen betrachten, welche auch dann eintritt, wenn man Ammoniumamalgam anwendet, das man chnebin nie im trockenen Zustande haben kann? Wenigstens mit dem vermittelst Kalium - und Natrium-Amalgam, bereiteter Ammoniumamalgam gelang der Versuch. Soll man ihr alt Devenis für die Metallität der Grundlage des Ammoniums entweder, oder seiner Verbindung mit Ammoniak und Hydrogen betrachten? Freilich besteht das Ammoniumamalgam an .so lang, als noch Spuren von Kalium oder Natrium übrig welche mit Quecksilber und Selmiaklösung eine Menge elektri Wenn aber auch, was ich kaum be scher Ketten hilden. "gweifeln möchte, der Versuch mit Ammoniumamalgam gelin gen sollte, das man vermittelst der Voltaischen Säule sich be reitete: so wird dann noch die Ausrede hleiben, dass es, diesem Falle wenigstens, nur die feine Vertheilung des durch Ammoniak und Hydrogen ausgedehnten, gleichsam schwammi gemachten, Quecksilbers sei, was die Adhäsien bewirke. wird daker auf diesem Wege nicht über die noch so prebis _matische Natur des Ammoniumamalgams zu entscheiden se

. Lieber will ich also noch einige das Kalium und Natrid . betreffende Anmerkungen beifügen.

Natrium vereinigt sich bekanntlich mit Quecksilber und lebhafter Lichterscheinung, wenn man es entweder mit Qued . silber bei gemeiner Temperatur zusammenreibt, oder es auf d was in einer Glasröhre befindliches Quecksilber fallen lässt, k sonders nachdem man das Quecksilber zuvor ein wenig erwät . hat. Es schien mir interessant zu untersuchen, ob dieselbe Lieb erscheinung, als abhängig lediglich von der Hestigkeit, well Natrium und Quecksilber sich verbinden, in jeder Art von M mosphäre stattånden werde. Ich bediente mich zu diesem Zwed einer Glaeröhre von etwa 11 Zoll Länge und 1/2 Zoll im Barel messer, in welche eine engere Röhre gebracht war, die einem Gasenthindungsapparat in Verbindung stand, so dass lebhafter Gasentbindung, fortdauernder atmosphärische Luft verdrängt wurde, jede beliebige Atti aphäre über dem etwa 1/2 Zoll hoch eingegossenen Quecksilbe hilden konnte.

'In der That sah ich Lichterscheinung hervortrette tet Vertinigung des Natriums mit erwärmtem Quecksälber in einer Atmosphäre von trockener Kohlensäure, aber keine in einer Atnosphäre von Ammoniak.

Statt des Quecksilbers brachte ich nun eben so viel Wasser unf den Boden des Glasrohrs und liess aus der den Spiegel deselben fast berührenden engern Röhre den lebhaftesten Strom von Ammeniakgas einströmen. Nicht eine Spur von Liebturgsbeinung konnte man wahrnehmen, obwehl jedesmal bei den unf das Wasser geworfenen kleinen Stückehen Kaltmetalla die leftigste Oxydation und die lebhafteste, davon abhängige, Bewegung auf dem Wasser, ja die bekannte, gewöhnlich suletzt befelgende kleine Explosion Statt fand. Da man allgemein diese lichterscheinung bei dem Verbrennen des Kaltums auf Wasser vom verbrennenden Wasserstoffgas abheitet: se war selehes ganz dieser Theorie entsprechend.

Nun aber liess ich Kohlensäure über dem Spiegel des in der Röhre enthaltenen Wassers aus der eingeleiteten längern köhre im lebhaften Strom sich entbinden und warf nun Stückten Kalimetall auf das Wasser. Hier erfolgte jedesmal untilbar die Verbrennung unter Erscheinung eines gelbrothen lichtes. Offenbar rührt hier die Lichterscheinung nicht vom verbrennenden Wasserstoffgas her. Eben so wenig aber ist antimehmen, dass sie von Desoxydation der Kohlensäure durch kalimetall herrühre. Denn die Lichterscheinung erfolgte, wenn ich heisses Wasser in die Röhre gegossen hatte, auch bei Antendung von Natronmetall, das nach Gay Lussac's und Thenard's Versuchen in erhöhter Temperatur ohne Lichterscheinung die Kohlensäure desoxydirt.

Die Lichterscheinung bei dem Natrium rührte also effenihr vom Glüben her, das durch Verbindung dieses Metalls mit Drygen bei der Wasserzersetzung entstand. Und eben so wird also auch die Lichterscheinung bei dem Kalium aufzufassen sein. Aber warum findet diese Lichterscheinung bei dem Giüben blees in einer Atmosphäre von Kohlensäure statt und nicht eben so gut in einer von Ammoniak?

Man weiss, dass elektropositive und elektronegative Gasarten in ihrer Einwirkung auf den Platinschwamm entgegen-

٧٠,

metretat: sind #). Bin ähnlicher Gegensatz fladet bei der lächterscheinung Statt, welche durch Compression von Gasarten bervotgerufen: wird. Die Versuche Thenard's, welcher die Lichterscheinung bei Compression des Oxygens, der atmosphärischen Luft und des Chlors bloss aus Verbrennung eines brennbaren Stoffes erklären will, bewiesen bloss, dass starke Feuch tigkeit.**) dieser Gasarten der Lichterscheinung ungunstig ist was schon Placidus Heinreich ***) beebachtete, erklären sher nicht, warum selbst ein vor eine Windbüchse gehaltener Büng del von Brahtspitzen die Lichterscheinung befördert, werst ich im Jahrb. d. Ch. v. Ph. 1884. oder Bd. 30. S. 22 - 34 aufmerksam machte. Auch findet man sehen Bdr 29. S. 290 hervorgehoben, wie auf dem Standpuncte der krystall-elektrische Theorie der Gegensatz aufgefasst werden kann, welcher bei verschiedenen Gasarten sich zeigt hinsichtlich auf Lichterscheid nung bei Compression. Hier will ich mich jeder auf demselbet Standpuncte anzureihenden theoretischen Betrachtung gefin sentlich enthalten, und nur noch folgende Thatsache beifügen.

Auch einen lebhaften Strom von Wasserstoffgas der ven her (um alle bei dem Aufgiessen verdünnter Schwefelsäure Eisenseile leicht entstehende schwefelige Saure zu entfernen durch Kalkwasser geleitet wurde, liess ich in jener vorhin bel schriebenen Röhre über den Spiegel des am Boden derselbet (etwa 1 Zoll hoch) befindlichen Wassers hinwegstreichen. Id warf nun, nachdem alle atmosphärische Lust verdräugt war, 🙀

***) S., dessen Werk über die Phosphorescenz der Körper. S. 488

j. . ; *) S., Jahrb. d. Chem. u. Phys. 1831. oder Bd. 69. S. 370 -88 _ ' **) '4Es zeigte sich" (sagt Thenard in den Ann. de Chim. et Phys. T. XLIV. und übersetzt in Poggendorff's Annalen Bd. XI 8. 444.) "fast immer ein schwacher Lichtschein, sobald der Filz nicht gut benetzt war." - Soil man annehmen, dass der benetzte Filz, selb wenn er nur schwach benetzt war, gebrannt habe und in der Art 🐗 Lichterscheinung (da sonst keine andere brennbare Materie vorhande war) hervorgerufen wurde? Die Versuche sind offenbar mit trockne Gasarten, unter Ausschluss brennbarer Stoffe, zu wiederholen, weisel sich schon Mittel finden werden, indem man ja die Lederscheiben Stempels etwa mit Reissblei, oder vielleicht auch mit Silberamalgui einreiben kann, um luftdichten Schluss zu bewirken. Mendelssol construirte eine Lustpumpe von Glas, mit eingeschlossenem Zinnsten-:pel; dessen guten Schluss er rühmte.

miliaernder lebhafter Hydrogenentwickelung kleine Stückchen Eximetall auf das · Wasser. Die Oxydation erfolgte ohne Lichtwebeinung. Nahm ich jedoch grössere Stückehen Kalimetall, w trat ein lebhaftes Glühen zuletzt hervor. Ein aufsteigender Pumpf, der wahrscheinlich zum Theil auch vom verflüchtigten Minetall herrührt, zeigt sich bei allen diesen Versuchen. In meen Fall also wird sich das verküchtigte Kalimetali mit virogen combiniren. Jede chemische Combination aber setzt. iven, in dieser bestimmten Temperatur hervortretenden, elekchemischen Gegensatz voraus. Auf alle Fälle leuchtet das th auf Wasser oxydirende Kalimetall nicht in einer Atme-Mire von Hydrogen, sondern erst zuletzt in der, welche es rch Verflüchtigung seiner Theile in der Hitze um sich bildet. Wir wissen, dass Knallgas, aus dem Knallgasgebläse strö- . Dennoch besinne ich mich and, unter Wasser fortbrennt. cht, bei der Verbrennung einer Stahlfeder in Oxygen, wenn glühende abtropfende Metall sich unter Wasser in Glas einbuckte, während dieser Glasschmelzung unter Wasser fortmerndes Glühen der Eisenoxydkugel wahrgenommen zu haben. elleicht dass das Auge hierbei zu sehr geblendet ist, um wächere Lichterscheinungen wahrnehmen zu können. ch das sich noch so heftig oxydirende Kalimetall leuchtet Will man diess im Sinne der Black'wasser nicht. den Theorie vom gebundenen Wärmestoff dadurch erklären,

hafter Lichterscheinung glüht. Von jeher hat die Chemie, wie ihre Geschichte lehrt, sich die Erscheinung der Verbrennung gedreht. Ein genaueres dium dieser Erscheinungen führte in Lavoisiers Periode neue Epoche der Chemie herbei. Aber nachdem Madame boisier, als Priesterin gekleidet, das Phlogiston verbrannt ite: so trat dieses nach einiger Zeit gewissermaassen wie ein Duix aus der Asche, nicht bloss verjüngt, sondern sogar verppelt, begleitet nämlich von einem Antiphlogiston, in der elekochemischen Theorie hervor. Indess wenn man, wie diess

wähnlich geschicht, dennoch die alte Wärmetheorie beibehält:

das sich entwickelnde Hydrogen, welches sich unter Wasser

th entzünden kann, Wärmestoff binde, und darum das Kalium

bit zum Glühen kommen lasse: so müsste derselbe Fall in

Kohlensäure eintreten, wo dennoch das Kalimetall unter

318 Schweigger über den Verbrennungsprocess

spricht, bloss der Name, den man statt Chemie lieber Elektrochemispricht, bloss der Name, den man abändert; abgesehen von der Schematismus bei elektrochemischer Anordnung der Körper, wel cher Schematismus (womit man allein sich doch unmöglich bei gnügen kann) ohnehin lediglich von Erscheinungen an Voltabüule entlehnt ist.

Unter diesen Umständen werden also auch kleine Beiträg zur Vervollkommnung der Verbrennungstheorie und der dah verkommenden Lichterscheinungen nicht unwillkommen sein Darum wollte ich diese Bruchstücke nicht zurückhalten bei de dergebotenen Veranlassung zur Mittheilung derselben, obgleid eigentlich in einem ganz andern Zusammenhange davon a sprechen gewesen wäre.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

Inalyse des Brauneisenerzes in Afterkryspllen von Schwefelkies, als Nachtrag zu
der Abhandlung über die natürlichen
Eisenoxydhydrate, Hft. 3. p. 181.,

vom

Professor Dr. FB. VON KOBELL.

Die analysirten Varietäten waren folgende:

a) Varietät aus Sachsen.

Die Krystalle sind Combinationen des Hexaeders und Oktaers. Auf dem Bruche haben sie ziemlich das Ansehen von genanntem gelben Thoneisenstein. Die Analyse gab:

Wasser 11,66
Kieselerde 2,00
100,00

b) Varietät von Maryland.

In Hexaedern mit Spuren von Blätterdurchgängen nach den Exaederflächen. Beim Auflösen in Salzsäure blieb die Kieselie in der Form der Stücke zurück.

Die Analyse gab:

 Kisenoxyd
 86,82

 Wasser
 10,80

 Kieselerde
 2,88

 100,00

c) Varietät von Beresof.

In Hexaedern:

Eisenoxyd 86,87
Wasser 11,18
Kieselerde 2,00
100,00

Eine andere Varietät von Slatoruste im Orenburgischen in

390 von Kobell üb. Brauneisenerz in Afterkrystallen

Pentagondodecaedern gab einen Wassergehalt von 10,58 p. C. Ich konnte aber nur 6 Gr. zum Ausglühen verwenden.

d) Varietät von Preussisch-Minden.

Schöne Pentagondodecaeder, zum Theil an den grösseren Krystallen mit einem Kern von Schwefelkies. Beim Auflösen der geglühten Stücke blieb die Kieselerde ganz in der Form der Pentagondodecaeder zurück. Die aufgelösten Stücke waren frei von Schwefelkies.

Eisenoxyd 82;24 Wasser 19,26 Kieselerde 4,50 100,00

Von diesen Varietäten wurden nur a u. b genau auf einen Gehalt an Arsenik, Phosphorsäure, Manganoxyd etc. untersucht, wovon aber nichts gefunden werden konnte.

Aus diesen Analysen ergiebt sich, dass bei der Umwandlung von Schwefelkies in Brauneisenerz immer das erste Eksenexydhydrat — Fe H zu entstehen scheint, welches als Gölthit krystallisirt vorkommt. Ich habe dieses Hydrat auch unter den Kisenerzen von Amberg (Erzberg) im dichten und erdigen Zustande gefunden. Die Analyse gab nämlich:

Kisenoxyd 86,24

'Kieselerde und Quarz 2,00
Phosphorsäure 1,08
Wasser 10,68
Spur von Manganoxyd
100,00

Mit obigen Analysen stimmt auch überein die Untersuchung Hermann's über Afterkrystalle von Brauneisenerz in Schwefelkiesform, welche angeblich als Hagelkerne zu Sterlitamanst im Gouv. Orenburg gefallen sein sollen. Er fand sie zusammengesetzt aus:

Eisenoxyd 90,02 Wasser 10,19 100,21

Mineral- und Quellwässer.

I.

Veber die Quellen-Verhältnisse des östlichen Abhanges des Teutoburger Waldes,

von

GUSTAV BISCHOF in Bonn.

in einem früheren Aufsatze *) habe ich versucht, die Quelin-Verhältnisse am westlichen Abhange des Teutoburger Walies von Lippspringe über Paderborn bis Alme zu schildern. Bemerkungen über die hiervon sehr abweichenden Quellen-Verliknisse am östlichen Abhange des Teutoburger Waldes werlen der Gegenstand dieser Abhandlung sein.

Die vortresslichen Prosilzeichnungen in Hossmann's geomostischem Atlas vom nordwestlichen Deutschland, verbünden
it dessen orographischer Beschreibung des Teutoburger
Valdes **), geben ein deutliches Bild von diesem Gebirge.
It der westliche Abhang desselben in der Erstreckung; wo
in ein so ungemeiner Wasser-Reichthum in den dortigen
mellen zeigt, eine sehr breit ausgedehnte, sanst geneigte Flähe bildet, indem die Kreide; der Quadersandstein und der
huscheikalt gegen Westen absallen; dagegen die östliche Abhechung dieses Bergrückens mit verhältnissmässig sehr steilen
hängen versehen, und mithin die Scheitellinie desselben seim östlichen Rande ganz nahe ist: so können die Quellen in

Journ. f. prakt. Chemie. I. 6.

^{*)} Schweigger-Seidel's Jahrb. 1888. Bd. VIII. S. 249 u. fg.

^{**)} Uebersicht der orographischen und geognostischen Verhältnisse om nordwestlichen Deutschland. Leipz. 1830. S. 175 – 186.

diesem, der Weser angehörigen, Wassergebiete nicht so zahlreich und so ergiebig sein, wie am westlichen Abhange. Hiezu kommt aber noch, dass im östlichen Abhange die älteren Schichten der Flötzformation auftreten, welche nicht in dem Grade zerklüftet sind, wie das Kreide - und Quadersandstein-Gebirge, und daher auch nicht in ihrem Innern solche bedeutende Wasser-Ansammlungen gestatten können, wie dieses. Der Muschelkalk zeigt zwar auch Zerklüftungen, wie die Kreide; aber der mannichfaltigere Wechsel verschiedener Kalkstein - Bänke mit mehr oder weniger mächtigen Mergelschichten scheint einer größeren Ausbildung von Spalten, Klüften und Höhlen hinderlich gewesen zu sein. Die Zerklüftung dürfte sich auch bei weitem nicht so sehr in die Tiese hinabziehen, wie in der Kreideformation; denn die Mineralquellen in dem Weser-Gebiete, welche gewiss das meiste Wasser aus dem, die Berghöhen am häufigsten bildenden, Muschelkalk erhalten, zeichner sich durch eine niedrige und zum Theil sehr veränderlicht Temperatur aus.

Der bunte Sandstein zeigt nur in seinem unteren Schick tensystem, wo mächtige Sandstein Bänke vorwalten, ein ähnliche Zerklüfung, wie der Quadersandstein; in den jüngeren Schichten hingegen, die grösstentheils aus Mergelthon Bänken bestehen, ist diess weniger der Fall. Diese letzter möchten wohl eine wasserdichte Decke bilden, um so mehr, die zu einer sehr bindenden Thonmasse verwittern. Auch de Keuper – Mergel zeigt, wo er die Thalmulden zwischen de Muschelkalk – Bergen ausfüllt, ein ähnliches Verhalten, wie die Oberen Schichten des bunten Sandsteins, jedoch in einem ringeren Grade.

Ich habe mein Augenmerk weniger auf die süssen als audie Mineral-Quellen in dem Flussgebiete der Weser gerichtet Aufmerksam darauf durch Hoffmann*) gemacht, besucht ich die meisten der von ihm bezeichneten Stellen, wo theil Mineralquellen mit Kohlensäure-Exhalationen, theils letzten allein vorkommen.

Ich habe das Gas, welches sich aus den Meinberger und Driburger Mineralquellen, so wie aus der sumpfigen Wiesel

^{*)} A. a. O. S. 549. und in Poggendorff's Ann. B. XVII. S. 186

tiche bei Istrup entwickelt, untersucht, und es als sehr reinen Kohlensäuregas gefunden. Aetzlauge absorbirte es bis auf ein. kum messbares Bläschen. Die gänzliche Abwesenheit von Schwefelwasserstoffgas will ich zwar nicht mit Bestimmtheit behaupten; höchst wahrscheinlich möchte es sich aber nur an solchen Stellen in äusserst geringen Mengen mit dem Kohlensäuregas entwickeln, wo letzteres einen sumpfigen, mit organischen Ueberresten angefüllten Boden durchdringt. Dieses möchte an mehreren Stellen jener Wiesensläche der Fall sein. Nach den Untersuchungen von Brandes *) enthalten die Gasexhalationen aus den Meinberger Mineralquellen kein Schwefelwasserstoffgas, auch nicht das Gas aus dem Augenbrunnen. wis dem Säuerling, aus dem Neubrunnen und aus der muriatisch-salinischen Trinkquelle zu Pyrmont, so wie das der Dungthöhle; wehl aber das Gas aus der Trinkquelle, Badeand Soolquelle daselbst **). Diese Gasexhalationen bestehen Msp, abgesehen van der geringen Spur Schweselwasserstoff, pas fast reiner Kohlensäure. Es ist wohl kaum zu bezweifeln, Pless picht auch das Gas aus den Sauerquellen an der sogemanten Wulfeshärte bei Vinsebeck, so wie das, welches sich in Saatzen, Schmoobten, Schönenberg, Reelsen und Brakel, dei Godelheim in der Nähe von Hömter im Weserthale, hei Mof-Geismat, hei Volkmarsen theils aus Mineralquellen, theils hus dem Erdreiche, und an vielen anderen Orten mehr entwiktelt, fast reine, hie und da mit Schwefelwasserstoff gemengte, Wohlenshure sei. Wir können demnach mit Hoffmann den Daschnlichen Landstrich auf dem linken Ufer der Weser, in er Strecke von Carlthefen his Vlotho und bis an den Abhang des Teutoburger Waldes, als eine siebähnlich durchlöcherte

^{*)} Die Mineralquellen und Schweseischlammbäder zu Meinberg. Hengo 1832. S. 308.

Pyrmont's Mineralquellen von Brandes und Krüger. Pyrmont 1826. S. 162. 208, 282, 803, 309. 219. 387. u. 342. Diese Prüfunfungen wurden mit dem aus dem Wasser durch Kochen erhaltenen Gas vorgenommen. Da das Schwefelwasserstoffgas in grösserer Menge vom Wasser absorbirt wird, als das Kohlensäuregas, so mögen wohl die Exhalationen aus den Pyrmonter Quellen selbst frei von Schwefelwasserstoffgas sein. Meine oben angeführten Untersuchungen wurden stats mit dem von selbst ausströmenden Gas angestellt.

Oberfläche ansehen, aus deren am vollkommensten geöfineten Zerspaltungen sich Kohlensäuregas hervordrängt.

Hoffmann hat nachgewiesen, dass alle diese Exhalationen aus buntem Sandstein, mit Ausnahme der zu Meinberg, welche aus Keuper entspringen, hervorkommen. Er hat darauf aufmerksam gemacht, dass sich diese Stellen durch eigenthümlich gebildete Thalformen, (Ringthäler oder Erhebungsthäler von ihm genannt) auszeichnen, welche für die Ansicht von der Erhebung und Zerreissung der Hügelketten in diesem Gebiete gar sehr sprechen. Das grossartigste Beispiel von solch einer auffallenden Bildung bietet der fast kreisförmig eingeschlessene Thalgrund von Pyrmont, so wie das diesem in allen seinen äusseren Verhältnissen vollkommen ähnliche, nur in etwas verkleinerte Driburger Thal dar. An beiden Orten etscheint der Muschelkalkrücken geborsten und aufgeklafft, während unter ihm auf dem Boden des Thales der bunte Sandstein frei an die Oberstäcke tritt. Aber auch an den übrigen set oben genannten Stellen, wo sich Kohlensäure entwickelt, zeigt sich der Muschelkalkrücken in seinem Scheitel geborsten, oder es lassen sich wenigstens gewaltsame Unterbrechungen des Zusammenhangs der Obersläche nachweisen. Wo endlich diese Muschelkalkdecke der selbstständigen Verbreitung des bunten Sandsteins Platz macht, da sehen wir auch an ihren Rändern noch hin und wieder die Spuren von austretender Kohlensäure So in den Mineralquellen von Godelheim, bei den Salzquellen von Ourishafen und an den übrigen und noch anderen der oben genannten Orte:

Nach allen diesen Beobachtungen können wir also der Sitz der Kohlensäure-Exhalationen in keiner Formation, welche jünger als der bunte Sandstein ist, annehmen; sondern wir müssen ihn im bunten Sandstein selbst, oder in einer noch ältern Formation suchen. Die auffallende Verschiedenheit in dem chemischen Gehalte zwischen den Gasexhalationen am westlichen und denen am östlichen Abhange des Teutoburger Waldes dürfte daher in Beziehung stehen mit den Gebirgsformationen, aus welchen sie hervorkommen. Jene entwickeln sich aus dem jüngsten Gliede der Flötzformation, aus der Kreide, und scheinen nach den in meinem vorigen Aufsatze wahrscheinlich gemachten Gründen nichts anderes zu sein, als atmosphä-

rische Luft, die einen Theil ihres Sauerstoffs durch Oxydation kohlenstoffhaltiger Substanzen eingebüsst hat. Diese, welche sich aus dem bunten Sandstein entwickeln, aus fast reiner. Kohlensäure, hier und da mit Spuren von Schwefelwasserstoff, vermengt, bestehen, können daher in keinem Fall von atmosphärischer Luft abgeleitet werden. Es ist demnach sehr wahrscheinlich, ja ich möchte sagen gewiss, dass die Kohlensäure. in der Gasexhalation aus der warmen Mineralquelle zu Lipp springe, und die, welche ich aus dem Wasser der süssen: Quellen zu Lippspringe und zu Paderborn ausgetrieben habe, nicht denselben Ursprung haben könne, wie die Kohlensäure. der Exhalationen im Flussgebiete der Weser. Es ist ferner, leicht zu begreifen, dass, sofern wahrscheinlicher Weise der bunte Sandstein oder die noch ältere Formation, worin die Kohlensäure ihren Ursprung nimmt, sich unter die jüngsten Glieder der Flötzformation am westlichen Abhange des Teuteburger Waldes fortzieht, hier diese Kohlensäure-Entwicklung, gen nicht mehr zum Vorschein kommen können, da die mächtigen Glieder der Flötzformation zwischen der Kreide und dem bunten Sandstein, seien sie auch nicht alle vorhanden, diesen bedecken. Um alle diese Glieder mit mehreren dazwischen gelagerten wasser - und luftdichten Schichten zu durchbrechen. sehlte es der Kohlensäure an Expansivkraft, oder sie wird doch nur da, wo der Muschelkalk oder höchstens der Keuper die oberste Decke bildet, und daher ein geringerer Widerstand zu überwinden war, einen Durchbruch bewirkt haben, wie wir nach Hoffmann's Ansicht wirklich mehrere solche Durchbrüche an den oben bezeichneten Punkten auf der östlichen Seite des Teutoburger Waldes finden.

Während alle bisher beobachteten Kohlensäuregas-Exhalationen eine den gewöhnlichen Luftdruck kaum übersteigende Expansivkraft besitzen, zeigt das Kohlensäuregas, welches aus der Trinkquelle zu Meinberg sich entwickelt, eine bedeutende Spannung. Während die von mir untersuchten Gasexhalationen in den Umgebungen des Laacher See's höchstens den Druck einer 4-5 Zoll hohen Wassersäule überwinden *, strömte das Gas der Dousch-Röhre zu Meinberg durch das Wasser eines chn-

^{*)} Jahrb. d. Chemie u. Physik Bd. 56. S. 136.

Wasser wurde noch wie aus einer Feuerspritze hoch emporgegeschleudert. Ohne Zweisel kann daher das Gas den Bruck
einer mehrere Fuss hohen Wassersäule überwinden *). Diess
sind aber noch lange keine Expansivkräste; wodurch mächtige
Gebirgslägen emporgehoben, oder durchbrochen werden könnten. Es lässt sich übrigens auch leicht begreisen, dass Kohlensäuregas, welches aus der Tiese in mit Wasser angefüllte
Kanäle gelangt, darin von dieser Flüssigkeit unter grossem
Druck absorbirt wird, nothwendig seine, wenn auch ansangs
hoch so bedeutend gewesene, Expansivkrast verlieren müsse,
und nach seiner Entbindung aus dem Wasser mit einer den
Lustdruck nur etwas übertressenden Spannung zu Tage kommen

In Meinberg zog ich Erkundigungen über die Veränderlichkeit der Kohlensäure-Entwicklung aus den dortigen Mineralquellen ein, worüber ich ebenfalls an Mineralquellen in hiesiger Gegend seit Jahren viele Beobachtungen angestellt habe. Bekanntlich gehört dieser Gegenstand zu den vielbesprochenen und nicht selten mystisicirten.

Am häufigsten will man beobachtet haben, dass die Quellen die stärksten Gasexhalationen zur Gewitterzeit zeigen **), und ebendeshafb glaubten Kastner und Andere diese Erscheinung mit der Luftelektricität in Beziehung setzen zu müssen ***).

^{*)} Die bedeutende Spannung dieses Gases zeigte sich auch bei den 1801 betriehenen Behrversuchen, woven Brandes a. a. O. S. 281 und 853 berichtet.

^{**)} So fand Pickel die Menge des Kohlensfüregisses aus dem Rayozzi-Brunnen zu Kissingen kurz vor dem Ausbruche eines Gewitters am 30. Juni 1817 170 C. Z. in einer Minute, am 17. Juli bei regnichtem Wetter 110 C. Z., am 18. 140 C. Z. Trommsdorff's n. J. B. H. St. 1. S. 344. In den Bädera von Ausergne sollen vor Ausbruch eines Gewitters die Kranken bisweilen nicht 4 Minuten im Bade aushalten können, weil es sie zu ersticken drohe, da sie es sonst recht gut ½ Stunde zu ertragen im Stande seien. Wurzer, das Neueste über die Schwefelquellen zu Nenndorf, S. 26. Vgl. auch Heidler über d. Marienbad Bd. II. S. 221 und verschiedene Brunnenschriften.

^{***)} Kastner's Arch. Bd. VI. S. 246 und fg. Gegen Kastner sucht Walcker (ebend. Bd. X. S. 266) des stärkeres Geruch, den

Ebenso soll die Menge der Koklensäure zur Frühlingszeit und vor Sonnenaufgang am grössten, im Spätsommer und Nachnittags gegen 2 — 3 Uhr merklich geringer sein, weshalb auch an mehreren Brunnenorten, wie zu Selters, Fachingen, das Füllen der Krüge vorzugsweise bei Nacht betrieben wird. Ja man will sogar eine Beziehung des Gasgehaltes der Mineralquellen zum Mondslaufe (!) gefunden haben *).

Zu Meinberg versicherte mir der Gastwirth Preiss und Andere, dass bei nasser Jahreszeit, bei Gewittern, und auch während des Winters, wenn der Erdboden gefroren ist, die Gasentwicklung stärker, als bei trockener Jahreszeit sei. Brandes ** führt ehenfalls an, dass das Gas Morgens und Abends im Allgemeinen höher stehe als Mittags. Die Trinkquelle daselbst ist besonders zur Anstellung solcher Betrachtungen über Periodicität der Kohlensäure-Entwicklung geeignet, indem das ihr entströmende Gas sich theils in einer amphitheatralischen Vertiefung, die mit Sitzbänken für diejenigen versehen ist, welche sich der äusseren Wirkung desselben aussetzen wollen, sammelt, und um so mehr in die Hühe steigt, je stärker die Entwicklung ist, theils in einem Trichter aufgefangen und in jene vorhin genannte Douschröhre geleitet wird.

Ich hatte Gelegenheit, zu verschiedenen Zeiten und fast ein Jahrlang fortgesetzt vier ganz nahe neben einander entspringende Kohlensäuerlinge mit sehr starker Gasentwicklung zu beobachten. Sie waren sorgfältig gefasst, luftdicht bedeckt und mit 6-30 Fuss langen Bleiröhren, welche das Gas in ein

kalte Schweselquellen, Düngerhausen etc. bei seuchter Lust ausstossen, aus der leichteren Versiüchtigung mehrerer Körper in Wassergas und aus der unter diesen Umständen stärkeren Einwirkung auf das Geruchsorgan erklären zu können.

*) Kastner's Arch. Bd. I. S. 378 und 379. Hier wird uns noch ein anderes Naturwunder aufgetischt, "dass nämlich Sauerwasser nicht zur Gewitterzeit verfüllt werden dürfen, weil sonst die Krüge springen, ebenso wie nicht selten die Glasretorten, welche man Behufs der Destillation mit Gewitter-Regenwasser füllt und erhitzt, gemeinhin von Innen heraus zerschlagen werden." Welche Wunderkraft!!! — Sollte man nicht mit solchem Gewitter-Regenwasser Schiessgewehre laden können???

^{**)} A. a. O. S. 303.

Gebäude leiten sellten, verschen. Während anhaltend trockener Witterung kennte ich weder ein Ausströmen von Kohlensäuregas noch den Geruch desselben an der Mündung bemerken. Diese Erscheinung befremdete mich anfangs; bei einigem Nachdenken liess sie mich aber keinen anderen Grund ahnen, als den, dass die in den Umgebungen jener Quellen, so vielfach in dem aufgeschwemmten Thalgrunde verzweigten Kohlensäureexhalationen sämmtlich aus einer Gebirgsspalte oder aus mehreren communicirenden dringen, und dass daher, wenn an irgend einer Stelle dem Austreten des Gases Hindernisse entgegengesetzt werden, dieses an anderen Stellen erfolgt. Das Aufsteigen des Kohlensäuregases vom Quellenspiegel bis zu einer Höhe von ohngefähr 6 -10 Fuss ist aber, da es fast das doppelte Gewicht der atmosphärischen Luft hat, allerdings ein bedeutendes Hinderniss. Tages, nach anhaltendem Regen, als ich abermals an die Mündung der Röhre roch, verspürte ich zu meiner Verwunderung einen auffallenden Geruch nach Kohlensäure. Späterhin habe ich noch mehrmals Gelegenheit gehabt, dieses bei Regenwetter, dagegen das Gegentheil bei trocknem Wetter zu bemerken.

Die einfachste Erklärung der Periodicität der Gasausströmungen aus Mineralquellen bot sich nun von selbst dar, indem sie gewiss in nichts anderem liegt, als dass die verschiedenen Ausströmungs - Canale zu verschiedenen Zeiten und unter verschiedenen Umständen ungleich geöffnet oder verstepft sind. Wenn zur Regenzeit der Erdboden mit Feuchtigkeit imprägnirt ist, so bildet er einen lustdichten Verschluss, und das Gas, welches in trockener Jahreszeit aus unzähligen Spalten und Oeffnungen rings um die Quelle ausströmt, wird nun allein durch die Quelle selbst ausströmen, wo der Widerstand, so lange das Niveau des Wasserahflusses nicht verändert wird, stets derselbe Daher die vermehrte Entwicklung aus der Quelle, und die locale Anhäufung des Gases, besonders wenn die Fassung und die Umgebungen der Quelle, wie zu Meinberg, sich hoch Enge Canäle in dem Erdüber den Wasserspiegel erheben. boden, enge Spalten in dem Gestein, die bei trocknem Wetter den Austritt des Gases ohne Schwierigkeit gestatten, füllen sich bei nassem Wetter mit Wasser an, und lassen das Gas nicht Stehen die in die Tiese sich hinabziehenden Gascanăle in Communication mit anderen, die sich in dem Gestein

benachbarter Berge in die Höhe ziehen, und die sich während der Regenzeit mit Wasser anfüllen: so wird das Gas nicht nur von dieser Seite abgesperrt, sondern auch durch den hydrostatischen Druck das Ausströmen desselben aus seinen geöffneten Canälen beschleunigt.

Es lassen sich also mehrere Umstände anführen, die ein veränderliches Ausströmen des Kohlensäuregases durch die unveränderlichen Oeffnungen in der Quelle herbeiführen; denn da in der Regel die Verhältnisse in der gefassten Quelle stets dieselben bleiben, so lange der Abfluss des Wassers in gleichem Niveau bleibt: so wird der der Entwicklung des Gases entgegenstehende Wasserdruck und mithin überhaupt das Hinderniss der Ausströmung dasselbe bleiben, während es in den Umgebungen der Quelle nach Verschiedenheit der Witterung und je nachdem der Erdboden feucht oder trocken ist, variirt. Umgekehrt wird eine reiche Kohlensäure-Entwicklung aus einer Mineralquelle sich bedeutend vermindern, oder ganz aufhören, wenn der Wasserabsluss höher gelegt wird. Ich kenne mehrere Mineralquellen, deren Abfluss auf meinen Rath tiefer gelegt wurde, und wodurch die Gasentwicklung bedeutend zunahm: in einer dieser Quellen stieg nur von Zeit zu Zeit ein Gasbläschen auf; nach dem Tieferlegen des Abflusses, um fast 8 Fuss, ist aber jetzt die Gasentwicklung ununterbrochen und ziemlich bedeutend.

Selbst aber der Einwendung, dass die stärkere Kohlensäure-Entwicklung nicht allein während der Regenzeit, sondern ogar vor Gewittern, gleichsam als deren unmittelbare Vorboten sich zeigen, glaube ich durch die Bemerkung entgegnen zu tönnen, dass den Gewittern stets eine oft sehr bedeutende Verninderung des Luftdruckes vorhergeht, wie das Fallen des Barometers anzeigt. Nicht selten fällt das Barometer vor Gewittern um 3 bis 4 Linien, welches eine Verminderung des Luftdrucks um ½112 bis ½4 ist. In eben dem Verhältniss als ich aber der Luftdruck vermindert, wird sich die Ausströmung les Gases aus der Quelle vermehren. Ebenso wie kein Kohnensäuregas in den Exhalationen der Umgegend des Laucher dee's sich mehr entwickelt, wenn der Gegendruck mehr als ine 5 Zoll hohe Wassersäule beträgt, wird umgekehrt die Intwicklung bedeutend zunehmen müssen, wenn der äussere

Lartdruck um 3 bis 4 Linien Quecksilherhöhe, gleich 3 bis 4½ Zoli Wasserhöhe, sich vermindert.

Von der stärkeren Gasentwicklung aus Quellen während hiedrigen Barometerstandes ist zu unterscheiden der schwächere Gehalt derselben an freier Kohlensäure unter diesen Umständen; denn je schwächer der Luftdruck auf das Mineralwasser, desto weniger wird das Gas zurückgehalten, und umgekehrt *). Auch das bei nasser Witterung mehr herandringende Meteorwasser kann bei Quellen, die einen der Erdohersläche näheren Ursprung haben, eine Verdünnung des Kohlensäure-Gehakes herbeiführen ***).

Die eigenthümlichen Quellenverhältnisse Meinberg's, und die stärkere Expansivkraft der dort ausströmenden Kohlensäure im Verhältnisse zu den Exhalationen in dem Laacher See Gebiete finden in dem vorgetragenen Bemerkungen ihre Erklärung. Die Canäle in dem Keuper, woraus sich das Kohlensäuregas entbindet, müssen minlich in sich geschlossen und nur wenig verzweigt sein, weil das Gas durch die Quelle selbst mit so grosser Heftigkeit ausströmt. Zur Regenzeit, oder auch im Winter, we der Erdboden gefroren ist, und mithin eine luftdichte Decke bildet, strömt das Gas nur aus den geöffneten Canälen der Quellenfassung, und daher die grössere Anhäufung desselben in den nächsten Umgebungen der Quelle während dieser Jahreszeit ***). In dem Laacher See Gebiete hingegen

^{*)} Die günstigste Zeit zum Füllen gashaltiger Wasser wird also het hohem Barometerstande, mithin in der Regel bei heiterem, trocknem, schönem Wetter sein, wenn man den möglich grössten Gasgehalt des zu versendenden Wassers beabsichtigt. Ist das Wasser ein mit dem Gas gesättigtes, und diess wird immer der Fall sein, wenn dieses fra aus der Quelle strömt, so ist es ganz einerlei, ob diese Ausströmung im Maximum oder im Minimum ist. Ist das Wasser nicht ganz mit dem Gas gesättigt, so scheint der Zeitpunct, wo das Erdreich in der Umgebungen der Quelle mit Wasser imprägnirt ist, der günstigste; es ist jedoch nicht mit Gewissheit anzunehmen, dass dann das Quellwasser gerade den stärksten Gasgehalt habe, weil da, wo keine freie Strömung des Gases stattfindet, auch Sperrungsmittel nicht viel nützen können.

^{**)} Witting in Annal. d. Pharm. B. III. H. 2. S. 172.

^{***)} Die oben angeführte Bemerkung von Brandes, dass das Gas im Allgemeinen Mergens und Abends höher als Mittags steht, dürste darin ihre Erklärung finden, dass zu jenen Tageszeiten die Erde durch den Thau eine mehr luftdichte Decke bildet.

in dieser durch frühere vulcanische Eruptionen gewaltsein erschütterten Gegend, ist das Gebirge ungemein zerklüstet, wie
mmentlich die zahlesen Mineralquellen und Gasexhalationen
zeigen, und deshalb wird jede einzelne der letzteren, wenn
ihrem Austreten Schwierigkeiten entgegenstehen, nich irgend
einen anderen der vielen verzweigten Canäle aussuchen. Nirgends kann sich daher eine bedeutende Expansivkrast in den
Exhalationen äussern, ja sogar da, wo die Canäle im ausgeschwemmten Thalgrunde sich ins Unzählige verzweigen, wird
sie so schwach, dass das Gas, wenn es in einer einigermaassen
hohen Säule eingespertt wird, seinen eigenen Druck nicht mehr
überwinden kann, so lange nicht der grösste Theil dieser Canäle durch Wasserdruck übgesperrt ist.

Brandes und Krüger *) haben Beobachtungen über den Stand des Gases in der sogenannten Dunstköhle von Pyrmont mitgetheilt. Da nach denselben das Gas nirgends mit Sewalt zu Tage tritt, und auf der Oberfläche des den Boden der Höhle Bedeckenden Regenwassers nie ein Blasenwerfell oder ein Aufwahlen wahrgenommen wird: so können diese Exhalationen gar keine Spannung haben. Eben desshalb hält es aber schwer, den Beobachtungen eine richtige Deutung zu geben; denn der geringfügigste Umstand, welcher leicht dem Beobachter entgeht, kann die Entwicklung eines ohne alle Spanning heraustretenden Gases verhindern oder umgekehrt befördern, so wie auch die Beobachter selbst bemerken, dass die stärkere oder schwächere Bewegung der Luft besonders Ursache sein mag, dass zu manchen Zeiten der Stand des Gases oft und schnell wechselt. Jedoch dem Obigen entsprechend sind die Beobachtungen, dass das Gas im Winter nie die Höhe, wie In den übrigen Jahreszeiten erreicht, und dass die Exhalation am stärksten vor Ausbruch eines Gewitters ist, dagegen die Gasschicht sinkt, sobald das Gewitter losgebrochen ist, folglich der Erdboden mit Feuchtigkeit sich gesättigt hat. Dass kein bestimmter Einfluss des Barometerstandes auf den Stand des Gases bemerkt worden, darf nicht befremden, weil leicht die Wirkungen des veränderten Luffdruckes durch den Feuchtigkeits-Zuständ der Erdkruste, woraus das Gas sich entbindet,

^{*)} A. o. a. O. S. 179 u, fg.

aufgehoben werden kann. Die leichtere Entwicklung des Gases, welche das um 1 Lin. sinkende Barometer hervorruft, wird durch eine 13 Lin. dicke, mit Feuchtigkeit imprägnirte Erdschicht aufgehoben, und umgekehrt. Nicht wohl zu erklären ist aber, dass das Gas einige Stunden nach Sonnenaufgang und bald nach Sonnenuntergang sehr hoch, dagegen Mittags und wenn die Sonne den Vorplatz der Höhle bescheint, auch bei Dürre und Höhenrauch sehr niedrig stehn soll.

Diese Gasentwicklung kommt, wie die Pyrmonter Mineralquellen, aus der Formation des bunten Sandsteins, und liegt über der Trinkquelle 66 Fuss. Mit den Kohlensäure-Exhalationen aus den Mineralquellen steht sie wohl in keinem unmittelbaren Zusammenhang, da diese Spannung haben.

Ich komme nach dieser Abschweifung zur Betrachtung der übrigen Verhältnisse der Mineralquellen im östlichen Abhange des Teutoburger Waldes zurück.

Sehr auffallend ist die niedrige und so sehr veränderliche Temperatur der Meinberger Mineralquellen. Ich fand am 20. April 1833 den Neubrunnen + 4°, 2 R. und die alte Trickquelle + 5°,2 bei + 4°,8 Luftwärme. Da das Wasser der letzteren durch eine Pumpe gefördert wird, so dürfte es wold diesen Grad mehr in der Röhrenleitung gewonnen haben, us mehr, da das aus der Douschröhre ausströmende Kohlensäuregas ebenfalls 4°,2 R. hatte. Nach Brandes zeigten diese Mineralquellen nachstehende Temperaturen:

| . • | ` | | | | Alte Trinkq. | Neubr. |
|-------|-------------|------------------|--------------|------------|--------------|--------|
| 1830. | 11. | Aug. | bei | 170,5 | 100,5 | 119,2 |
| | 14. | | - | 160 | 90,3 | 100,1 |
| 1832. | . 6. | Febr. | , - | 5 0 | 50,5 | 60,0 |
| 1 | 29. | · - · | - | 10 | 50,5 | 50,0 |
| • | 29. | März | - | 50 | 50,5 | 50,0 |
| | 31. | - | - | 130 | 6 0,6 | 60,0 |
| | 8. | April | - | 110 | 60,0 | 50,5 |
| | 12. | Mai | - | 140 | 60,5 | ŕ |
| | 21. | • | * | 180 | , | 60,5 |
| . ' | | | | _ | 60,85 | 60,9 |

Die Abhängigkeit der Temperatur dieser Quellen von de Luftwärme ist unverkennbar. Brandes findet die mittien Temperatur von Salzusten, 3 Meilen von Meinberg, aus 8 julie rigen Beobachtungen 70,8 R. Dieses Mittel ist aber wenigsten

um 1º zu hoch, da es bloss aus Tagesbeobachtungen abgeleitet worden. Die wahre mittlere Temperatur von Salzusten dürste also kaum 6º,8 und nahe so viel auch die von Meinberg sein. Diess stimmt ziemlich nahe mit obigen mittleren Quellentemperaturen, welche aber etwas zu niedrig sein möchten, da die meisten Beobachtungen unter dem Mittel liegen. Da in diesen Breiten die Quellentemperatur um ohngefähr 1º,5 höher ist, als die mittlere Lusttemperatur, so ist auch deshalb 6º,9 für die Quellentemperatur von Meinberg zu gering, und sie dürste sich daher wohl auf ohngefähr 8º stellen. So weit also diese unvollständigen Beobachtungen zu schliessen erlauben, dürste das jährliche Mittel der Temperatur jener Mineralquellen zu Meinsterg ziemlich nahe mit der mittleren Temperatur der dortigen Missen Quellen übereinstimmen.

Die Meinberger Mineralquellen bieten demnach das gewissehr seltene Beispiel dar, dass ihre Temperatur sehr veränder—th ist, und der aussern Luftwärme folgt, und dass dieselbe ahrscheinlich ziemlich nahe mit der mittleren Temperatur der tigen süssen Quellen übereinstimmt *).

Mir ist unter der grossen Zahl von Mineralquellen in hierer Gegend, in den Umgebungen des Laacher See's und in
r Eifel, deren Temperaturen ich seit vielen Jahren beobachhabe, noch keine einzige vorgekommen, die eine solche Verderlichkeit gezeigt hätte **), und die nicht wenigstens um
ige Zehntel die mittlere Temperatur benachbarter süsser
ellen übertroffen hätte. Von Buch ***) führt ebenfalls an, dass
bis jetzt noch kein Sauerwasser aufgefunden habe, dessen
imperatur nicht jederzeit die der laufenden und reinen Quellen
ertroffen hätte.

Die so veränderliche Temperatur der *Meinberger* Mineralgeneuten, bei so reichem Kohlensäure-Gehalt dürfte aber den au-

6^{0,j} ⊾

^{*)} Ein Jahrlang fortgesetzte Températur-Beobachtungen dieser teralquallen und benachbarten süssen Quellen wären zehr zu wünden.

^{**)} Vergl. meine vorige Abhandlung S. 269. Meine seitdem mit iselben Thermometern fortgesetzten Beobachtungen haben dargethan, die grössten jährlichen Dissernzen der ersten jener Mineralqueimur 00,4, der zweiten und dritten gar nur (10,2 sind.

Poggend. Ann. B. XII. S. 415,

genscheinlichsten Beweis liefern, dass ihre Entstehung gar nicht tief gesucht werden darf. Nicht sehr schwierig dürste sie zu enträthseln sein. Die Meinberg umgebenden Höhen bestehen aus Muschelkalk, der, wenn auch nicht so sehr zerklüftet, wie die Kreide, doch gewiss so viele Spalten anthält, dass die Meteerwasser bis in die Thalmulde, die vom Keuper nusgefülk ist, gelangen. Hier begegnen sie den aus dem bunten Sandstein oder aus noch grösserer Tiefe kommenden Strömen von Kohlensäuregas, absorbiren davon, und es bildet sich ein Kohlensäuerling, welcher sofort Risen und kohlensaure Erden aus den Gehirgsschichten auslösen wird. Der starke hydrostatische Druck des Wassers in den Canälen des Muschelkalks wird aber auf gleiche Weise die Absorption der Kahlensäure, wie das heftige Ausströmen des überschüssigen Gases befördern. Dass dieses Wasser nicht tief in das Muschelkalk-Gehirge eindringen kann, dass ferner keine bedeutenden Wasser-Ansammlungen darin verkommen können, zeigt die Ahhängigkeit der Temperatur der Quellen von der der Atmosphäre, und rechtsertigt das, was oben im Allgemeinen über die Zerklüstung des Muschelkolks gesagt worden ist. Dass endlich überhaupt das Wasser der Meinberger Mineralquellen keinen weiten Lauf haben könne, zeigt der verhältnissmässig geringe Gehalt derselben an fixe Bestandtheilen *).

*) S. Brandes a. a. O. S. 292 u. 300. Wie wenig der Kohlensäure-Gehalt allein den Reichthum einer Mineralquelle an fixen Bestandtheilen bedingt, und wie sehr diese von einem längeren unteridischen Laufe abhängig sind, kann ich durch nachfolgende Beispiele darthun.

10000 Th. Wasser nachbenannter Quellen lieferten an seuerleständigen Bestandtheilen:

Mineralquelle am Lgacher See 2,8 Th.

bei Wehr

8,9 -

zu Lamscheid

5,9 -

obgleich alle drei ungemein reich an Kohlensäure sind. Dagegen leferten

ein Brunnen unter dem hiesigen Laboratorium 5,4. Th.

ein zweiter ebenfalls im Schlosse

5,8 -

obgleich beide kaum Spuren von Köhlensäure zeigen. Begonders auffallend ist aber, dass der Gehalt der letzteren an kohlensauren Erdes grösser, als in jenen an Kohlensäure so reichen Mineralquellen ist.

Die Meinberger Säuerlinge sind also gewiss ganz nahe an der Erdobersäche gebildete Mineralquellen, und liefern den augenscheinlichen Beweis, dass sich überall Mineralquellen bilden können, wo nur Wasser und Kohlensäuregas-Ströme einander begegnen *). Dass Mineralquellen nur in Thälern vorkommen, während oft süsse Quellen noch nahe am Gipfel hoher Berge angetressen werden, rührt nicht davon her, weil jene nur in grosser Tiese entstehen, sondern weil Kohlensäureexhalationen nicht bis zu den Höhen der Berge gelangen, indem sie schon in den Thälern wegen geringerer Hindernisse Auswege sindem

Eine im vorigen Jahre an einem Grancackenselsen, etwa 4 Fuss über einer Mineralquelle im Brahlthale, gemachte Beobachtung scheint die wichtige Bedeutung des VerwitterungsProcesses für die Bildung der Mineralquellen auß Neue darzuthun. Ich sand nämlich an demselben einen weissen, wollähnlichen Salzheschlag, wovon ich 0,6 Gr. sammelte, und der
zusammengesetzt war aus:

Kohlensaurem Natron 0,5012
Schwefelsaurem - 0,0519
Kochsalz 0,0469
Sa. 0,6

Die Bildung dieser Essorescenz konnte nicht lange vorher ersolgt sein; denn bei einem vier Monate srüheren Besuch dieser Stelle war noch nichts wahrzunehmen gewesen. Uebrigens ist die Fläche, an welcher sich die Essorescenz zeigte, erst seit 6 Jahren entblöset, indem damals in meiner Gegenwart ein an dieser Grauwecke gelegener Kalkeinterselsen weggesprengt wurde. Dem etwaigen Einwurse zu begegnen, dass eine kleine, kaum sichtbare Seitenader der Mineralquelle an dieser Stelle,

Die Mineralquellen am Laacher See und bei Wehr künnen ihrer localen Verhältnisse wegen höchstens einen 1/2 Meile langen unterirdischen Lauf haben.

Ich werde über diesen Gegenstand bei anderer Gelegenheit meine Beobachtungen mittheilen.

*) Diese Ansichten habe ich namentlich in Beziehung auf die kohlensaures Natron haltigen Säuerlinge zuerst in meinem Werkchen "Die vulcanischen Mineralquellen Deutschlands und Frankreichs. Bonn, 1826" und nachher an mehreren anderen Orten ausgesprochen. Vergl. das Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1827. H. 9. S. 119.

gleichsam ein Haarröhrchen, durch alimälige Verdunsting des heraussickernden Mineralwassers diesen Salzbeschlag erzeugt haben könne, bemerke ich, dass der Felsen eine sehr dichte Grauwacke ist, und dass die Efflorescenz auf der schiefrigen Ablösungsfläche sich befand. Die Aehnlichkeit der Zusammensetzung der löslichen Bestandtheile des Mineralwassers, und das Hervorkommen desselben unmittelbar aus der Grauwacke machen es sehr wahrscheinlich, dass dieses Gestein, so wie hier zu Tage so auch im Innern, durch eine von den Kohlensätre-Strömen bewirkte Efflorescenz dem Sauerwasser die löslichen Salze zum Theil liefere *). Dieselben bestehen nämlich aus

Kohlensaurem Natron 0,5012 Schwefelsaurem - 0,0684 Kochsalz 0,0799 0,6495

Achnliche Efflorescenzen in dortiger Gegend habe ich schon früher beschrieben **), seitdem habe ich sie auch dort sehr häufig an frischen Mauern, an dem Bewurfe von Mauern u. s. w. gefunden. Es ist diess nicht auffallend, da alle Materialien, womit dort gemauert wird, Steine, vulcanischer Sand, Trass etc. mehr oder weniger reich an Alkalien sind, und nirgends Kohlensäureexhalationen häufiger, als in jenen ganz damit erfüllten Thälern vorkommen.

Da die Glieder der Flötzformation Alkalien gewiss als höchst untergeordnete Bestandtheile, zum Theil wohl kaum Spuren davon enthalten: so sind in den Mineralquellen des östlichen Abhanges des Teutoburger Waldes, die Kohlensäure-Strömen ihre Entstehung verdanken, Natron- und Kalisalze ebenfalls als sehr untergeordnete Bestandtheile zu erwarten. Diess ist such der Fall, und kohlensaure Alkalien fehlen gänzlich, da schwefelsaure und Haloidsalze von Kalk und Magnesia vorkommen.

Die ebenfalls von Brandes untersuchte Schweselquelle bei Meinberg hat mich in meiner Ansicht ***) über die Bildung der Schweselquellen durch Zersetzung schweselsaurer Salze mittelst organischer Substanzen bestärkt. Diese Quelle liegt in

^{*)} Vergl. das Jahrb. d. Ch. u. Ph. a. o. a. O.

^{**)} Vulcanische Mineralquellen S. 241.

^{***)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1832. H. 21 u. 22. S. 251 u. fg.

in einer morastigen, mit organischen Ueberbleibseln durchdrungeim Wiese, das Wasser enthält viele schwefelsaure Salze, und bit keinen Absluss: Verhältnisse, welche der Bildung von Schweselwasserstoff äusserst günstig sind. An den Wänden der Quellenfassung sand ich einen Absatz von Schwefel, Eisenocher und Schweseleisen, gerade so, wie ich letzteres in Krügen gesunden habe, die mit einem Glaubersalz haltigen, mit etwas Zucker versetzten Wasser gefüllt, und 3½ Jahre lang ausbewahrt gewesen waren *).

Dass auch diese Quelle keinen tiefen Ursprung habe, und daher um so mehr die Bildung von Schwefellebern in den oberen, mit organischen Ueberresten imprägnirten, Erdschichten von Statten gehen könne, beweiset ihre niedrige Temperatur von 5°R. bei 8°,5 Luftwärme. Nach Brandes variirte sie zwischen 2°,5 (Febr.) und 13° (Aug.) und zeigte sich mithin auch von der Luftwärme abhängig. Die geognostischen Verhältnisse, Muschelkalk auf den Höhen und Keuper als Ausfüllung des Thales, sind dieselben, wie zu Meinberg.

Eine gleichfalls von Brandes untersuchte Mineralquelle bei Bellenberg ist von keiner besonderen Bedeutung. Ich fand sie am 20. April 1833 50,2 R. bei 80 Luftwärme, Brandes im Aug. 1830 120,7 bei 190 Luftwärme. Ihre Temperatur ist also ebenfalls von der äusseren abhängig.

Oberhalb Vinsebeck entspringt aus dem bunten Sandstein eine Mineralquelle, die gegen die vorhergehenden in Lippe-Betmold die höhere Temperatur von 70,8 bei 80,3 Lustwärme zeigte. Ihr Geschmack ist schwach eisenhast. Kohlensäuregas entwickelt sich sparsam von Zeit zu Zeit aus ihr, und an der steinernen Fassung befindet sich eine starke Ocher-Ablagerung. Der Absluse ist schwach.

Nicht weit von dieser Quelle befindet sich, wie mir der Pastor von Vinsebeck sagte, eine zweite, aus welcher sich mehr Gas entwickeln soll.

Am Fusse der Hinnenburg, nicht weit von Brakel, entspringt eine Mineralquelle, die ich 50,2 bei 50,9 Luftwärme fand. Der Geschmack ist nach Schwefelwasserstoff. Aus dem

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1832. H. 7. S. 378. Journ. f. prakt. Chemie. L. 6.

Wasser entwickelt sich etwas Gas. Nach Hrn. Dr. Witting's*) mir gütigst mitgetheilten Resultaten seiner Analyse dieses Wassers enthalten 10000 Th. 8,7 Th. fixe Bestandtheile, 39 C. Z. Kohlensäuregas und 1,56 C. Z. Schwefelwasserstoffgas. Die ersteren bestehen aus schwefelsauren Salzen, kohlensauren Erden, kohlensaurem Eisenoxydul und geringen Mengen von Chlormetallen, wie die aller der dortigen Mineralquellen. Die Bildung des Schwefelwasserstoffs ist wohl derselben Ursache zuzuschreiben, wie bei der Schwefelquelle zu Meinberg. Nach Witting entspringt sie in einem Lager von bituminösem Mergelschiefer und Thon, und Schwefelkies zeigte sich beim Aufgraben der Quelle.

Zwischen Brakel und Driburg, in der Nähe von Istrup und Schmechten, im sogenannten Madholz besuchte ich die von Hoffmann angeführten Kohlensäuregas-Exhalationen in mehreren mit Wasser angefüllten Gruben. Da das Wasser, aus welchem die Gasblasen außteigen, nach der damit vorgenommenen Prüfung, sich sehr rein verhielt; da ferner weder an der Oberfläche des Bodens, noch bis zu einer Tiefe von 3 Fuss Ocher-Ablagerungen zu bemerken waren: so können diese Gruben, obgleich sie ganz das Ansehen von Säuerlingen haben, nichts anderes, als reine Gasexhalationen (Gasquellen) sein, die durch, auf der Oberfläche angesammeltes, Regenwasser treten.

So bedeutend auch diese Gasentwicklungen demjenigen vorkommen mögen, der die ähnlichen in vulkanischen Gegenden, wie namentlich in den Umgebungen des Laacher See's und in der vulkanischen Eifel noch nicht gesehen hat: so kommen sie doch gegen diese letzteren, in so ungeheurem Maassstabe auftretenden, Entwicklungen kaum in Betracht.

Das aus jenen Gruben ausströmende Gas fand ich eben 80 rein aus Kohlensäuregas bestehend, wie die übrigen der von mir untersuchten Kohlensäuregas-Exhalationen. Schwefelwasserstoffgas scheint nicht, wenigstens nicht in merklicher Menge vorhanden zu sein. Bleizucker-Lösung zu dem Wasser der Gruben getröpfelt, bewirkte nur eine schwache weisse Trübung.

^{*)} Vergl. auch dessen Bemerkungen über die Mineralquellen zu Brakel in den Ann. d. Pharm. B. III. H. 2. S. 170 u. fg.

Nicht weit von hier entfernt liegt die Schmechtener Mineralquelle. Sie ist zwar in Stein gefasst, aber ringsumher versumpft, und ohne Absuss. Temp. 70,2. Es entwickelt sich aus ihr nur sparsam Kohlensäuregas, und sie setzt etwas Eisenocher ab.

Bei dem Dorse Herste, eine Stunde südöstlich von Driburg, findet sich ebenfalls eine Mineralquelle. In früheren Jahren war die ganze Umgebung ein Sumpf, wie auch jetzt noch solche sumpfige Stellen, in denen man die Gegenwart von Schwefelwasserstoff erkennt, dort angetroffen werden. Mit grosser Mühe lless der Freiherr von Siersdorpf vor einigen Jahren diese Mineralquelle fassen, und den Absluss des Wassers 11 Fuss höher legen. Dadurch hat sich zwar die Kohlensäure-Entwicklung aus dem Wasser etwas vermindert; in einzelnen Perioden und wieder nach längeren Unterbrechungen ist sie aber doch noch ziemlich stark. Der Geschmack des Wassers ist angenehm säuerlich und eisenhaft; wenn zu Zeiten ein schwacher Beigeschmack noch Schwefelwasserstoff zu bemerken ist, so erklärt er sich hinlänglich aus den vorhin angeführten Umgebungen. Das Wasser setzt vielen Eisenocher ab. Die Temperatur der Quelle fand ich 70,6 bei 80,5 Luftwärme.

Von den wiederholt untersuchten und beschriebenen Driburger Mineralquellen habe ich nur weniges anzuführen. Die Kohlensäure-Entwicklungen, nicht nur aus den Quellen selbst, sondern an vielen Stellen in deren Umgebungen, sind sehr betentend, und nach der Untersuchung der aus der Trinkquelle zu schliessen, sehr rein. Die Trinkquelle fand ich 8°,2 und diess scheint ihre constante Temperatur zu sein. Wenn dieser, der mittleren Quellentemperatur von Driburg wahrscheinlich nahe kommende Wärmegrad zwar keinen tiefen Ursprung der Quelle andeutet: so ist er doch wohl da zu suchen, wohin die äusseren Temperatur-Veränderungen nicht mehr dringen. Uebrigens scheinen der Luisenbrunnen und der Wiesenbrunnen aus noch grösseren Tiefen zu kommen, da nach Ficker jener 10°, dieser gar 12° R. warm ist.

So wie die sämmtlichen in dieser Abhandlung angeführten, und ausserdem noch mehrere andere auf dem östlichen Abhange des Teutoburger Waldes vorkommenden Mineralquellen einen gemeinschaftlichen Charakter besitzen, nämlich mehr oder

weniger eisenhaltig sind, schweselsaure Salze als prädomirende Bestandtheile, Chlormetalle oder salzsaure Salze aber nur in geringen, und kohlensaure Erden in gewöhnlichen Mengen enthalten: so sind auch alle Gasexhalationen aus ihnen und neben ihnen von gleicher Beschassenheit: sie bestehen nämlich aus sast ganz reiner Kohlensäure. Eben deshalb können sie nicht von atmosphärischer Lust herrühren. Da wo diese Mineralwasser in anhaltende Berührung mit organischen Substanzen kommen, erleiden die schweselsauren Salze eine theilweise Zersetzung, und es bilden sich Schweselquellen.

Dagegen am westlichen Abhange des Teutoburger Waldes giebt es gar keine Säuerlinge, weil es an Kohlensäuregas-Strömen fehlt. Man kennt überhaupt nur eine einzige Mineralquelle, die erst kürzlich entdeckte Therme zu Lippspringe mit ebenfalls vorwaltenden schwefelsauren Salzen *); aber eine ganze Reihe von Salzsoelen, von Salzkotten bis Unna, fast in einem Zuge, tritt hier auf, obgleich auch am östlichen Abhange und etwas entfernter von dem Gebirgsrücken mehrere Soolen vorkommen. Am westlichen Abhange sinden sich zwar auch Gasexhalationen aus den süssen Quellen; sie bestehen **) aber grösstentheils aus Stickgas mit wenigen Procenten Sauerstoffgas und enthalten gar kein Kohlensäuregas. Nur in der Gasentwicklung aus der Therme zu Lippspringe sindet sich neben dem Stickgas etwas Kohlensäuregas, aber noch weniger Sauerstoffgas, als in jenen. Höchst wahrscheinlich rühren alle diese Exhalationen von atmosphärischer Luft her, die einen Theil ihres Sauerstoffs durch Bildung von Kohlensäure mittelst Oxydation kohlenstoffhaltiger Substanzen, welche von den süssen Quellen absorbirt, von der Therme theilweise entbunden wird, eingebüsst hat.

Was die Temperatur der Quellen betrifft: so zeigen am östlichen Abhange die Meinberger Mineralquellen eine grosse Veränderlichkeit und Abhängigkeit derselben von der äussern, die übrigen, die Pyrmonter Mineralquellen (+ 8°,3 bis + 10°) mit eingeschlossen, einen ganz oder doch nahe constanten Temperaturgrad. Nur die letzteren dürften daher zu den Thermen

4

^{*)} S. meine vortge Abhdig.

^{**)} A. a. O. S. 257.

gehören *). Am westlichen Abhange besitzt dagegen eine grosse Zahl süsser Quellen eine die mittlere des Orts übersteigende und höchst wahrscheinlich ganz oder nahe constante Temperatur. Alle diese Quellen gehören daher zu den Ther-Es zeigt sich hier die merkwürdige Erscheinung, dass die wärmste unter diesen süssen Quellen, die wärmste Paderquelle (120,96), alle die obengenanten Mineralquellen am östlichen Abhange, und die kältesten unter jenen süssen Quellen (60,4, 70, 70,4) während der kalten Jahreszeit selbst noch die Meinberger Mineralquellen (40,2) in ihrer Temperatur über-Alle diese verschiedenen Verhältnisse sinden in Entfernungen von einigen Meilen statt. - Wenn nicht schon Gastein und Pfüfers ein weit mehr in die Augen fallendes Beispiel darböten, dass Wässer mit sehr bedeutend erhöhter Temperatur der Erde entquellen können, ohne jedoch mehr an fixen Bestandtheilen zu enthalten, wie die ärmste süsse Quelle: so würden auch die warmen unter den süssen Quellen am westlichen Abhange des Teutoburger Waldes Belege hiezu liefern.

II,

Ein einfaches Mittel, die Fällung des Eisens aus den Mineralwassern zu verhüten,

von

GUSTAV BISCHOF.

Unter ähnlichem Titel habe ich in dem Jahrbuche der Chenie und Physik 1829 Heft 9. S. 26 u. fg. einen Aufsatz mit-

*) Der Begriff einer Therme ist wohl nicht bloss so sestzustellen, dass darunter eine Quelle verstanden wird, deren Temperatur die mittlere der in ihrer Wärme veränderlichen, benachbarten süssen Quellen übertrifft; sondern dass sie auch eine constante Temperatur habe. An einem anderen Orte werde ich übrigens zu zeigen bemühen, dass es auch Thermen geben kann, die in ihrer Temperatur noch etwas schwanken.

١

getheilt, und darin theils früher schon bekannte, theils ein neues Mittel (Zucker) angeführt, die aber alle ihren Zweck, die Fällung des Eisens zu verhindern, nicht ganz erfüllten. Durch einige später angestellte Versuche glaubte ich die Ueberzeugung gewonnen zu haben, dass die Fällung des kohlensauren Kisenoxyduls auf Kosten der in dem Mineralwasser enthaltenen atmosphärischen Luft erfolge; denn als ich einen kupfernen Kolben unter dem Quellenspiegel eines sehr eisenhaltigen Säuerlings, der bald in den Flaschen einen Theil seines Eisens fallen lässt, ganz anfüllte, und hierauf durch Hitze den ganzen Gasgehalt austrieb, blieb nach Absorption der Kohlensäure durch Aetzlauge ein Gasrückstand, der auf 100 Maass Wasser 3,6 Maass betrug und 19,4 Proc. Sauerstoffgas enthielt. Ungeachtet dieses Erfolgs schien es mir jedoch bei näherem Nachdenken sehr paradox, dass im Innern der Erde in dem Wasser kohlensaures Eisenoxydul und Sauerstoff neben einander sollten bestehen können, während in den verschlossenen Flaschen die höhere Oxycation des Eisenoxyduls und dadurch bewirkte theilweise Ausscheidung als Eisenoxydhydrat erfolgt. Es kam mir daher sehr wahrscheinlich vor, dass jener, in seiner Zusammensetzung der atmosphärischen Lust sehr nahe kommende, Gasrückstand grösstentheils von der in dem Kolben enthaltenen Luft herrühre, die beim Einfüllen des Wassers durch theilweisen Austausch mit dem Kohlensäuregas dem Wasser sich beigemischt hätte. Unter dieser Voraussetzung musste sich aber, durch gänzlichen Ausschluss der atmosphärischen Luft, die Fällung des Eisens vollsändig verhüten lassen. Ich füllte daher mehrere Flaschen unter dem Quellenspiegel eines sehr eisenbaltigen Mineralwassers, kehrte sie dann um, brachte einen grossen Trichter in die Mündung derselben und liess das aus dieser Quelle sich reichlich entwickelnde Kohlensäuregas eintre-Die ganz mit diesem Gas angefüllten Flaschen kehrte ich nun abermals um, füllte sie von neuem mit Wasser, und verkorkte sie unter dem Quellenspiegel. Der Erfolg entsprach ganz meinen Erwartungen, Diese Füllung nahm ich im Juni vorigen Jahres vor, stellte die Flaschen, ohne den Korkstöpsel mit Pech und Leder zu überziehen, umgekehrt in mein Wohnzimmer, wo das Wasser zur Sommerzeit oft einer Temperatur von 20 und einigen Graden ausgesetzt war, und selbst in diesem Augenblick,

Kade Februar, also 9 Monate nach dem Füllen, hat sich noch nicht der geringste Kisenabsatz gezeigt, während ebendasselbe Wasser schon am zweiten Tage nach dem gewöhnlichen Füllen sich trübt, einen grossen Theil seines Kisens fallen lässt, und beim geringsten Umschwenken eine trübe Ocherbrühe giebt.

Es ist die grösste Wahrscheinlichkeit vorhanden, dass andere Eisenwasser bei gleichen Vorkehrungen beim Füllen eben so gut sich conserviren werden, und so liessen sich also bei Beobachtung eines so einfachen Kunstgriffes, der bloss die dreifache Zeit des Füllens fordert, die Eisenwasser mit ihrem ganzen Eisengehalt für eine lange Zeit erhalten, ohne dass durch irgend einen fremden Zusatz die Natur des Wassers im mindesten verändert würde. Freilich setzt dieses Verfahren eine hinlängliche Entwicklung von Kohlensäuregas aus der Quelle voraus und lässt sich daher nur bei den an diesem flüchtigem Bestandtheil sehr reichen Mineralquellen anwenden. Die stärksten und berühmtesten unter den sogenannten Stahlwässern sind aber gerade die, aus welchen Kohlensäuregas in ununterbrochenen Strömen sich entwickelt.

Aus dem Vorstehenden ergiebt sich nun, dass Mineralquellen, so lange sie kohlensaures Eisenoxydul enthalten, kein Sauerstoffgas oder doch gewiss nur sehr wenig davon in Absorption halten können. Das Sauerstoffgas, welches die Analysen solcher Eisenquellen häufig angeben, gehört daher nicht dem Mineralwasser an, sondern hat sich grösstentheils erst beim Füllen des Gasentwicklungs-Gefässes mit Wasser demselben beigemischt. Um den reinen Gasgehalt eines Mineralwassers zu erhalten, muss man demnach das Gasentbindungsgefäss vor dem Einfüllen des Wassers mit derjenigen Luft anfüllen, womit das zu untersuchende Wasser gesättigt ist, oder wovon es wenigstens die grösste Menge absorbirt hält; denn nur dadurch kann erreicht werden, dass nicht ein theilweiser Austausch zwischen dem Gas des Wassers und der Luft des Gefässes erfolgt.

344 Bischof über Conservation der Eisenwasser

·man am zweckmässigsten das Gefäss mit dieser natürlichen Kohlensäuregas-Exhalation. Im entgegengesetzten Falle bedient man sich hierzu der künstlichen Kohlensäure.

Die Meteorwasser, welche in die Erde eindringen, Kohlensäure absorbiren und dadurch. Mineralquellen werden, enthalten, wie alle Wasser auf der Erdobersläche, atmosphärische Luft. Mit Wahrscheinlichkeit ist anzunehmen, dass sie da, wo sie mit grossen Quantitäten Kohlensäuregas in Berührung kommen, durch Austausch einen Theil ihrer atmosphärischen Lust, und den Rest ihres Sauerstoffgases durch Auflösung von Eisenoxydul ganz oder grösstentheils verlieren. Indem sich sonach ein Theil dieses Oxyduls in Eisenoxydhydrat umwandelt, und ausscheidet, werden sie, wenn sie zu Tage kommen, nur noch das Stickgas der zurückgebliebenen atmosphärischen Lust, oder doch nur sehr geringe Mengen Sauerstoffgas enthalten. Daher findet man stets in dem Gas, welches aus einem Eisenwasser in einem auf gewöhnliche Weise gefüllten Enthindungsgefäss durch Hitze ausgetrieben wird, so wie in der frei ausströmenden Kohlensäure eine grössere Menge Stickgas, wie in der atmosphärischen Luft.

Zur organischen und Agricultur-Chemie

I.

Das Mercaptan, nebst Bemerkungen über einige andere neue Erzeugnisse der Wirkung
schwefelweinsaurer Salze, wie auch des
schweren Weinöls, auf Sulphurete,

vor

WILHELM CHRISTOPH ZRISE,
Professor der Chemie an der Universität zu Kopenhagen.

(Fortsetzung von S. 268.)

§. 9.

Der von der wässerigen Flüssigkeit durch Abzapsen geschiedene ätherische Körper kann nun in verschiedener Weise behandelt werden, je nachdem man entweder ohne Weiteres das volkommen reine Mercaptan (welches nur aus gereinigtem Mercaptid erhalten werden kann) zu haben wünscht, oder ihn bies in so weit von dem indisserenten Theile bestreiet haben will, als durch wiederholte Destillationen sich thun lässt (in welchem Zustand ich denselben, der Kürze wegen, gereinigtes Mercaphan nennen will); und auch im letzten Falle bleibt noch ein kleiner Unterschied in der Art des weitern Versahrens, je nachdem man entweder blos Gewinnung von Mercaptan im Auge hat, oder zugleich Gelegenheit haben will zur deutlichen Bedachtung alles dessen, was zur weitern Ausklärung über die Beschassenbeit des rohen Productes dienen kann.

Dieses letztere Versahren will ich zuerst beschreiben.

g. ·10.

Hierbei schüttelt man den rohen Aether mit mehreren Portionen Wasser von ungefähr dem gleichen Umfange des angewandten Aethers so lange, bis das abgezapfte Wasser nicht mehr (oder mindestens nur höchst unbedeutend noch) verändert wird vom salpetersauren Bleioxyd und mit Bleizucker einen reinen citronengelben Niederschlag liefert, in welchem Falle gewöhnlich auch der Aether selbst frei erscheint von Schwefelwasserstoff *). Ein paar Male habe ich diesen Punct sehr bald erreicht (in welchen Fällen vielleicht theils die Abkühlung während der Destillation nicht stark genug, theils die angewandte Hydrosulphuret-Lösung minder als gewöhnlich mit Schweselwasserstoff übersättigt gewesen sein mochte); gewülnlich aber wird eine sehr oft wiederholte Behandlung mit Wasser dazu erfordert, was stets einen nicht unbedeutenden Verlust von Mercaptan mit sich führt, besonders, wenn man das Wasser in etwas grossen Portionen dazu anwendet. Der Aether scheidet sich gemeiniglich leicht von dem eingemengten Wasser bis zu dem Grad ab, dass er vollkommen klar erscheint.

Der in solcher Weise erhaltene Aether, welcher farblosist, gleich dem aus dem Einfach- oder Zwiefach-Sulphurete, ist letzterem auch dem Geruche nach sehr ähnlich, obschon in dieser Beziehung ebenfalls wohl einiger Unterschied bemerkbarist, unter andern hinsichtlich der Stärke desselben. Wenn auch in 8 bis 10 Maassen Weingeist gelöst, giebt dieser nicht rectificirte Aether, mit einer angemessenen Menge weingeistiger Bleizuckerlösung vermischt, den eitrongelben krystallinischen Niederschlag in so reichlicher Menge, dass die Flüssigkeit einen ziemlich dieken Brei bildet; auch bewirkt er die bezeichnete Umwandlung des rothen Quecksilberoxydes mit beinahe der

^{*)} Zur Prüfung des Aethers solbst auf eingemengten Schweselwasserstoff (oder um einen vorsichtigeren Ausdruck zu brauchen – den Stoff, welcher die schwarzbraune Färbung mit Bleisalzen erzeiget thut man wohl, verdünnte Bleizucker-Lösung in sehr kleinen Portionen zuzusetzen; denn setzt man plötzlich viel hinzu, so entzieht sich eine Spur jener Einmengung leicht der Ausmerksamkeit, wenigstens stange, bis das Gemeng etwas gestanden hat, wo dann nämlich sich zeigen pflegt, dass die über dem Niederschlage stehende Flüssigkelf einige Zeit hindurch mehr oder minder bräunlich gesärbt erscheint.

minlichen Hestigkeit, wie jener leiebter verdampshare geringe Theil des vom Kinsach-Sulphuret erhaltenen Aethers (vergl. §. 4).

Dessenungeachtet ist dieser mit dem Hydrosulpheret dargestellte Aether weit davon entfernt, reines Mercaptan zu sein;
denn wenn man ihn einer Destillation unterwirft, bei langsam
bis ungefähr 1020 steigender Wärme, so ist der Rückstand
(der nun gewöhnlich ½0 dem Maasse nach, beträgt) ganz ohne
Wirkung auf das Quecksilberoxyd und erweist sich auch bei
underen Prüfungen ebenfalls als völlig entblöst vom Mercaptan.
Hierzu kommt noch, dass durch neue Destillationen des erhaltenen Destillats noch mehr von dem indifferenten Aether abgeschieden werden kann; so dass man zuletzt nur ¾3 von dem
Volum des rohen Productes in Form eines Aethers gewinnt,
der bei einer 620 nicht übersteigenden Temperatur unverändert
übergeht.

Wesentlichen eins sei mit dem von dem Aether des Einsach-Bulphurets erhaltenen, jederzeit ohne Vergleich grössern, dar-ther kann ich noch nicht entscheiden; dem Geruche nach zu urtheilen, scheint allerdings noch einige Verschiedenheit obzuwalten, indem ersterer eine Beimengung von Thialöl zu vernachen scheint *).

Um den bei angegebener Temperatur übergegangenen Acther sicherlich ganz wasserfrei zu erhalten, ist nur nöthig, denselben früher oder später einer Behandlung mit Chlorcalcium zu unterwerfen, so dass man ihn damit hinstellt und nach einiger Zeit wieder davon abgiesst; indess habe ich ihn jederzeit nach

*) Ein paar Male habe ich Gelegenheit gehabt zu beobachten, dass Aether, welcher nicht vollkommen davon befreiet war, und der mit Beizucker eine braune Färbung erzeugte, bei Rectification dennoch einen bedeutenden Theil jenes Destillates lieferte, worin keine Spurdavon zu entdecken war, während nunmehr das Residuum hingegen ziemlich reich daran erschien. Diess scheint dem ganz zu widerzechen, was zu erwarten war, wenn jene Färbung nicht theilweise berrührt von etwas Anderm, als von Schwefelwasserstoff. Die braume Farbe einer Beimengung von Schwefelbaryum zuzuschreiben, welches durch Ueberspritzen mit fortgestihrt worden sei, erscheint mit Rückt auf die vorausgegangene Behandlung mit vielem Wasser einer falls nicht angemessen.

dieser Behandlung nochmals destillirt. — Der in solcher Weise zubereitete Stoff kommt dem reinen Mercaptan ziemlich nahe; und ich zweisele daran, dass man durch blose Rectificationen viel weiter gelangen könne.

§. 11.

Das specifische Gewicht jenes blos durch Rectificationen gereinigten Mercaptans (welches ich eigentlich zu einem grassen Theile meiner Versuche angewandt habe) fand ich = 0,845 bei 170; und nach einer neuen Rectification, bis blos zur Hälfte, bei noch niedrigerer Temperatur, als die, bei welcher es erhalten worden (ungefähr bei 580), fand ich beinahe ganz dasselbe specifische Gewicht. Pass es auch jetzt nach indifferenten oder nicht metallbindenden Aether enthält, lehrt deutlich dessen Verhalten zum rothen Quecksilberoxyd und zum Kalium Das damit bereitete Quecksilber-Mercaptid hat nämlich, selbe nachdem es lange bei ungefähr 1000 im geschmolzenen Zustande erhalten worden, einen starken eigenthümlichen Geruch und giele beim nachherigen Auslaugen mit Alkohol eine Flüssigkeit, welche heim Zusatze von Wasser stark sich trüht. Auch mit Kalium giebt es eine Salzmasse, welche, selbst nachdem sie längen Zeit hindurch einer Hitze von ungefähr 100° ausgesetzt gen wesen, einen äther- oder ölartigen Körper absetzt, wenn sie in Wasser aufgelöst wird, wogegen bei Anwendung von Mercapi tan, welches aus gehörig gereinigtem Quecksilber-Mercaptia ausgeschieden worden, nichts der Art stattfindet,

S. 12.

Anstatt die Reinigung von Schwefelwasserstoff vollständig durch Wasser zu bewerkstelligen, kann man diese (um dein bedeutenden Verluste von Mercaptan bei diesem Versahren z entgehen) zum grössten Theil auch mit Quecksilber-Mercaptik oder, wenn man will, mit Quecksilberoxyd ausführen. Bei Anwendung des letztern muss man aber erst den grössten Theil des indifferenten Aethers abscheiden. Da ich nämlich bei einen Versuch, um den Schweselwasserstoff hinwegzuschaffen, etwo Quecksilberoxyd zu Aether fügte, welcher nur mit einer Pontion Wasser geschüttelt und hierauf mit ein wenig Chlorcalcit seite gestellt worden war, so nahm es nicht eine schwarze, sondern eine grünlichgraue Färbung an, indem es sich aufblähete oder zu einer sehr voluminösen Masse außehwoll. Selbst meh längerem Stehen blieb die Farbe grünlichgrau, obwohl der iberstehende Aether immer noch reich war an Schweselwasserstoff. Das Ganze wurde nun einer Destillation unterworsen; aber is Uebergetriebene hielt auch dann noch einen nicht unbedeumen Theil vom Schweselwasserstoff zurück, und der sehlammwige Theil hatte kaum eine etwas dunklere Farbe angenommen, die nun aber eine Beimengung von Roth zeigte.

Die Reinigung vom Schwefelwasserstoff ohne sonderlichen Ferlust von Mercaptan geschieht demnach, insofern man nur reinigtes Mercaptan verlangt, am besten so, dass man zuerst in rohen Aether mit ein paar Portionen Wasser schüttelt (um ter Anderen desto sicherer zu sein vor einer Einmengung m übergesprütztem Hydrosulphuret), ihn hierauf etwas stehen st über wenig grobgestossenem Chlorcalcium, dann bei langn steigender Wärme einer Destillation unterwirft, bis diese bei gefähr 1129 nur sehr langsam von Statten geht, und nachher das estillat mit so viel feingeriebenem Quecksilber-Mercaptid schüt-🎎 bis die abgegossene Flüssigkeit wenig oder gar keinen Schweiwasserstoff mehr durch Bleizucker erkennen lässt; nun erst terwirft man das Ganze einer nochmaligen Destillation bis gefähr zum nämlichen Punct, und rectificirt endlich dieses estillat, bis man eine Flüssigkeit erhält, welche bei einer Temratur von beiläufig 60° unverändert übergeht.

§. 13.

Das reine Mercaptan erhält man am leichtesten auf folgende eise:

Von dem durch eben beschriebenes Verfahren erhaltenen stillate bereitet man, nach bloser Behandlung mit Chlorcalm, ohne Weiteres, das Quecksilbermercaptid. Diess führe bei Arbeiten im Grossen folgendermassen aus:

Ich bringe eine Portion rothen Quecksilberoxydes, welches i von unzersetztem Nitrat ist, in eine Tubulat-Retorte, verade es mit einer beinahe, jedoch nicht vollkommen schliessen Vorlage, umgebe die Retorte mit Eis und die Vorlage mit

einem Gemenge von Eis und Kochsalz, und stelle den Apparat dann dermassen auf, dass der Retortenhals nur ganz wenig von der horizontalen Bichtung abwärts sieh neigt. Wenn ich hierauf annehmen kann, dass der Apparat gehörig abgekühlt sei, so giesse ich den Aether (anfangs in kleinen Portionen). durch eine, wie gewöhnlich gebogene und ausgeblasene, im Tubus der Retorte besestigte Röhre, hinzu, indem ich dasür serge, dass beständig eine hinlänglich hohe Aethersäule zur Sperrung in der Röhre vorhanden ist. Ungeachtet der angewandten Abkühlung und ungeachtet dessen, dass der hierzu is Gebrauch gezogene Aether immer noch reich ist an dem indifferenten Theile, so ist die Wirkung dennoch im Anfange ziemlich hestig. Wenn man, nach dem Grade seiner Reinheit, 3 bis 4 Theile Aether auf 1 Theil des Oxydes hinzugesetzt hat, se nimmt man den Apparat aus dem Eise. Auf dem Boden befindet sich dann stets ein Theil unzersetzten Oxydes, zum The in fest zusammengeklumptem Zustande, wenn gleich ein grosser Ueberschuss von Aether hinzugesetzt worden. Dieses versehwindet wohl nachher, wenn die Masse, ohne Weiteres, gewöhnlicher Temperatur eine Zeitlang hingestellt wird; indes ist es doch am besten, die Wirkung bald durch Umrühren und Erwärmen zu unterstützen. Zu dem Ende stelle ich die Retorte in ein Chlorcalcium-Bad und erwärme dieses möglichet langsam, umgebe die Vorlage aber wiederum mit Eis; und west nun alles Mercaptid geschmolzen ist (was hier gewöhnlich eintritt, wenn die Wärme 400 erreicht hat), so erhalte ich de Oxyd unablässlich in Bewegung, wobei wieder eine ziemlich starke Wirkung eintritt. Ist der Tubus der Retorte nicht kurz und hält man die Vorlage recht kalt, so geht keine bedeutende Menge von Mercaptan bei dieser Arbeit verloren Wenn sich endlich nichts Rothes mehr zeigt unter dem schward zen Schwefelquecksilber auf dem Boden, so erhitze ich mehr und mehr, bis die Destillation bei ungefähr 1140 sehr langs von Statten geht *). Ich giesse nun die flüssige Masse von

^{*)} Was während dieser ganzen Arbeit und, wie sich von selbst versteht, besonders im Anfang übergeht, ist gewöhnlich so reich Mercaptan, dass es mit Vortheil ein paar Male zurückgegossen weden kann; gegen Ende besonders geht auch zum Theile Wasser über.

Schweselquecksilber, welches sich auf dem Boden abgesetzt hat, in ein passendes Porcellangesiss ab, reibe hernach die erstarrte Nasse sein und rühre das Pulver mit Spiritus von ungesähr 340 T. (0,85) zu einem dünnen Brei an, bringe diesen aus ein Filter und wasche den Rückstand mit Weingeist so lange aus, is das Ablausende nicht mehr eine so zu sagen ölartige Milchtübung beim Zusatze von Wasser erzeugt, sondern nur eine twas unklare Flüssigkeit, in welcher sich theilweise sehr kleine glänzende Theilchen wahrnehmen lassen. Man hat dann nämtch allen anhängenden indisserenten Aether sortgeschasst, und die weingeistige Flüssigkeit verräth nur schwache Spuren von usgelöstem Mercaptid *).

Um hernach jede Spur von Weingeist zu entfernen, bringe ich die lufttrockene Masse wieder zum Schmelzen; ich habe indei die Temperatur stets bis etwas über 100° gesteigert und in dese eine Zeitlang unterhalten.

Die hierauf wiederum gestossene oder feingeriebene Masse wird nun mit grob gestossenem Quarz oder mit einer andern Malichen Substanz gemengt, lediglich in der Absicht, um das Meichsam fettartige, leicht zusammenbackende Pulver gehörig zertheilen.

Dieses Gemenge bringt man in eine ziemlich lange und weite Glasröhre, welche an dem einen Ende unter einem Windel von ungefähr 20° gebogen ist. Diese Röhre bringt man lierauf in ein Gefäss (ein langes Blechfutteral z. B.), worin is von warmem Wasser umgeben erhalten werden kann; verliedet nun das eine Ende mit einem Apparat, aus welchem man lieckenes Schwefelwasserstöfigas zuleiten kann, und lässt das liwärts gehende Ende in einen Vorstoss, oder in eine weite, liegeblasene rechtwinklich gebogene Glasröhre einmunden. In absteigenden Schenkel dieser letztern lässt man in die Kulle eines langhalsigen Kolbens hinabgehen, welcher nahe an liner Mündung mit einem angeschmolzenen Ableitungsrohre letzten ist, so dass die überschüssige Luft durch den Hals les Kolbens einen Ausweg finden kann. Den Kolben selbst

^{*)} Die spirituösen Auswaschflüssigkeiten enthalten anfangs (so meg sie nämlich noch reich sind an indifferentem Aether) eine gerade sicht unbedeutende Menge von Mercaptid, welches durch Destillation inszuscheiden wohl der Mühe werth sein kann.

umgiebt man so weit als möglich mit einer Mischung von His und Kochsalz; ohne diese Vorsicht geht eine bedeutende Menge von Mercaptan verloren. Die Ableitungsröhre lässt man in Quecksilber ausgehen, welches mit Kalilauge übergossen worden. Den Apparat zur Entwickelung des Schwefelwasserstoffgases richtete ich so ein, dass die Luft erst durch ein wenig Wasser streichen musste, bevor sie zum Chlorcalcium gelangte, um nämlich theils dieselbe zu waschen, theils den Gang ihrer Strömung beobachten zu können.

Wenn das Wasser, welches die Röhre umgiebt, beiläufig 50° C. erreicht hat, lasse ich die Luftentwickelung beginnen. Die Wärme wird dann noch etwas erhöht; aber man muss sich wohl vorsehen, dass sie nicht bis auf ungefähr 850 steigt, theils weil man natürlicherweise um so mehr dem Uebelstande sich aussetzt, dass die überschüssige Lust Mercaptan mit sich fortführt, je mehr dieselbe erwärmt wird, theils, und vornehmlich, weil das Quecksilber-Mercaptid bei dieser Temperatur zusammenschmilzt und sich theilweise der Einwirkung des Schwefelwasserstoffs entzieht. Ich habe gewöhnlich erst gegen Ende die Temperatur bis auf ungefähr 620 steigen lassen. Leicht begreislich ist, dass man sich, besonders gegen Ende der Operation vor alkzu raschem Zuströmen des Gases zu hüten habe. — Um mit Sicherheit wahrnehmen zu können, wenn die Zersetzung vollendet ist, muss man die Vorlage ein paar Male wechseln.

Das in solcher Weise erhaltene Mercaptan wird vom weselwasserstoff am besten durch Zusammenschütteln und Hinstellen mit seingeriebenem Quecksilber Mercaptid gereinigt, welches man in verschiedenen Portionen so lange hinzusetzt, als noch in Berührung mit der Flüssigkeit seine Farbe sich ändert. Wenn es nun endlich überdiess auch bei obenbezeichneter Prüfung mit weingeistiger Bleizucker-Lösung volkommen gereinigt erscheint, so schreitet man entweder geradzu zur Destillation, oder, wenn jede Spur von Wasser dabei in Betracht kommt, erst dann, nachdem man die Flüssigkeit überdiess noch zuvor mit Chlorcalcium hatte stehen lassen. — Mit Rücksicht auf das Ueberspritzen, welches müglicherweise hätte eintreten können, habe ich die klare Flüssigkeit gewöhnlich noch einmal für sich, ohne Kochen, überdestillirt.

S. 14.

Sowohl Geruch, als Geschmack des in dieser Weise erhaltenen reinen Mercaptans sind merklich stärker als bei dem gereinigten. Das Licht scheint davon nicht in sehr bedeutendem Grade gebrochen zu werden; mindestens zeigt es unter gewöhnlichen Umständen eine weit schwächere lichtzerstreuende Kraft, als der Schwefelkoh-Das specifische Gewicht fand ich = 0,842 bei + 150 C., also nicht eben bedeutend verschieden von dem, welches ich bei dem gereinigten gefunden. Es kann von bedeutender Entfernung aus entzündet werden, und die Flamme ist beinahe rein schwefelblau. Mit Wasser in einem Kolben von äusserst dannem Glas erhitzt, kommt es bei einem Luftdrucke von 28" ins Kochen, wenn das Wasser zwischen 62° und 63° C. an-Es erträgt mindestens — 220 C. ohne das geringste Zeichen von Erstarrung. Obwohl das Wasser vom Mercaptan so viel aufnimmt, dass es besonders einen starken Geruch und einen ziemlich starken Geschmack danach annimmt, und obschon diese Löslichkeit nicht ohne Bedeutung ist für die Bereitung dieses Stoffes, so ist dennoch eine grosse Menge von Wasser erforderlich, um reines Mercaptan geradezu durch bloses Zusammenschütteln damit zu lösen (so erforderten 7 Tropfen Mercaptan z. B. 25 Cub. Centim. Wasser bei + 170). Aus einer weingeistigen Lösung wird das Mercaptan vom Wasser in bedeutender Menge ausgeschieden, wenn letzteres in bedeutender Menge hinzugefügt wird; ausserdem nur wenig, indem das Mercaptan selbst in schwachem Weingeiste sehr reichlich sich Von starkem Spiritus, wie vom Aether, wird es in auflöst. jedem Verhältniss aufgenommen. Es verhält sich vollkommen indifferent gegen Probefarben, sowohl für sich, als im aufgelösten Zustande *).

^{*)} In einer vorläufigen Ankündigung von dieser Untersuchung in Schweigger-Seidei's N. Jahrb. 1833. Bd. VIII. S. 146 habe ich angeführt, dass die Flüssigkeit, welche ich durch Zersetzung des in Weingeist suspendirten Quecksilber-Mercaptids vermittelst eines Stromes von Schwefelwasserstoffgas erhielt, Lackmus schwach geröthet habe. Obschon diess für jenen einzelnen Fall ganz richtig ist, und obwohl ich späterhin den Versuch in dieser minder zweckmässigen Weise nicht wieder angestellt habe, so kann ich doch nunmehr nicht daran zweifeln, dass diese saure Reaction, die übrigens, wie angeburn. f. prakt. Chemie. I. 6.

Dessenungeachtet zersetzt das Mercaptan unter verschiedenen Umständen verschiedene Salze und Haloide. Bringt man z. B. Zwiefach-Chlorgold in festem Zustande damit zusammen, so verwandelt sich dieses unter heftiger Entwicklung von Salzsäuregas in einen weissen Körper; auf Zwiefach - Chlor - Quecksilber wirkt es in ähnlicher Weise, nur minder gewaltsam; und sowohl in wässriger als in weingeistiger Lösung giebt es reichliche weisse Niederschläge mit den entsprechenden Lösunger jener Chloride. Ebenso giebt eine weingeistige Lösung desselben einen reichlichen bleichgelben Niederschlag mit Zwiefach-Chlor-Platin, und eine wässrige Lösung reichliche schneeweiss Niederschläge mit salpetersaurem Silber und mit salpetersauren ' Quecksilberoxyde und einen blassgelben, fast weissen, nich blos mit essigsaurem, sondern auch mit schwefelsaurem Kupfer-Diese Fällungen sind in einigen Fällen, bei Anwendung einer gehörigen Menge von Mercaptanlösung, zugleich so vollständig, dass beinahe keine Spur zurückgebliebenen Metalls in der Lösung sich entdecken lässt. Auf Quecksilberchlorür wirkt selbst das reine Mercaptan nur sehr langsam. man es damit stehen, so wird das Pulver indess, unter schwacher Entwicklung von Salzsäure, zuletzt beinahe schwarz; ebe so giebt salpetersaures Quecksilberoxydul einen schwarzen Nie-Auf Chlorsilbe derschlag mit wässriger Mercaptanlösung. wirkt das Mercaptan ebenfalls nur schwach, mindestens bei ged Auch nicht im Geringsten (wie sich wöhnlicher Temperatur. von selbst versteht) wirkt es hingegen auf Chlorcalcium; mehrere Monate lang kann man es mit geschmolzenem Chlorcalcium hinstellen, ohne dass die geringste Spur von Salzsäure oder irgend eine andere, auf Einwirkung hindeutende, Verin derung sich zeigt.

Hinsichtlich seines Verhaltens mit verschiedenen Metalloxyden, bei unmittelbarer Anwendung derselben, ist ebenfalls einerklicher Unterschied wahrnehmbar. Auf Kalk scheint der Mercaptan nämlich ganz und gar nicht zu wirken; Bleioxyd schwillt damit nur langsam zu einem gelbgefärbten voluminören Körper auf; auf Kupferoxyd wirkt es auch nur langsam eint

führt, nur schwack war, von einem oder dem andern fremden Unstande hergerührt habe.

ant Goldoxyd hingegen mit noch grösserer Heftigkeit, als auf das rothe Quecksilberoxyd (selbst wenn man das Mercaptan in 4 bis 8 Theilen Alkohol auflöst, ist die Wirkung so heftig, dass sie bisweilen von Feuerentwicklung begleitet wird); aber das Oxyd wird dabel in einen fast schwarzen Körper, anstatt in einen weissen, verwandelt; mit Silberoxyd verhält es sich ungefähr eben so. Obwohl ein Stück Kalibydrat in einem Versuche, bei langem Hinsteller mit reinem Mercaptan, theilweis außchwoll: so scheint doch nicht nur kein Kalium-Mercaptid mit Kali und Mercaptan gebildet werden zu können, sondern es scheinen diese beiden Körper überhaupt nicht einmal in eigentliche Wechselwirkung mit einander zu treten. mehrere Tage lang hingestellte Mischung von Mercaptan mit Teiner sehr bedeutenden Menge starker weingelstiger Kalilösung Esetzte, bei Hinzufügung von Wasser, den ätherartigen Körper in grosser Menge ab; und obschon die milchige Flüssigkeit, auf der Stelle geprüft, mit salpetersaurem Bleioxyd etwas von dem gelben Niederschlage lieferte, so gab doch die geklärte Flüssigkeit, aus welcher das Mercaptan durch etwas Erwärmung fortgetrieben worden, nur einen weissen Niederschlag damit; auch das aufgeschwollene Stück Kalihydrat gab mit Wasser, 🖷 gleichfalls unter Abscheidung von vielem Aether, eine Flüssigkeit, welche sich im Wesentlichen eben so verhielt. — 📲 🚒 hr wenig weingeistige Kalilösung zu Mercaptan. gefügt, giebt Teine dauernd alkalisch reagirende Flüssigkeit.

Unter den Metallen habe ich nur beim Kalium und Natrium Wirkung wahrgenommen (§. 4 u. §. 11.). Auf Schwefel und Phosphor wirkt es nur langsam, aber binnen einigen Tagen löst es doch nicht unbedeutende Mengen davon. Jod wird in so grosser Menge aufgenommen, dass es eine dunkelbraune Flüssigkeit damit bildet. Diese giebt mit wenig Wasser zuerst zwar einen auf der wässerigen Flüssigkeit schwimmenden, braunen, ölarligen Körper, aber beim Zusammenschütteln mit ein wenig mehr Wasser wird bald Alles vollkommen entfärbt, und der auf der Müssigkeit schwimmende ätherartige Körper scheint bedeutend weniger zu betragen, als das angewandte Mercaptan.

Von den Verbindungen, welche ich in Uebereinstimmung mit den oben gemachten Bemerkungen Mercaptum-Verbindungen oder Mercaptide genannt habe, sind das Quecksilber – und

356 Lampadius über die düngende Wirkung

Gold-Mercaptid diejenigen, welche ich einer einigermassen ausführlichen Untersuchung unterworfen habe, und mit beiden habe ich versucht die Zusammensetzung des Mercaptans zu ermitteln. — Die Analysen finde ich passend hintennach zusammenzustellen, und werde daher zunächst jene Verbindungen blos in Hinsicht auf Eigenschaften und Darstellungsweise beschreiben.

(Fortsetzung folgt.)

П.

Ueber die düngende Kraft des Ziegelmekles,

vom

B. C. R. Prof. W. A. LAMPADIUS.

Nachdem ich in Erdmann's Journal für technische und ökonomische Chemie Bd. 14. S. 296 die Fortsetzung meiner Versuche im Grossen über die vortheilhafte Wirkung des Ziegelmehles, welches aus Bruchziegeln auf der Halsbrückner Hütte verkäuslich bereitet wird, auf den Kartoffelbau mitgetheilt, und in eben diesem Journale, S. 446, durch Mittheilung vergleichender Untersuchungen nachgewiesen hatte, dass die Bestandtheile der Kartoffeln, sowohl die organischen als auch nichtorganischen, dieselben seien, man möge sie in animalischem Dünger oder in Ziegelmehl erbauet haben, schliesse ich S. 458 diese Abhandlungen mit der Bemerkung, dass, um theoretische Erörterungen über die Wirkung des Ziegelmehles so wie über die Wirkung des gebrannten Thons überhaupt anstellen zu können, eine genaue Prüfung des von mir und andern nun so oft als wirksam angewendeten Halsbrückner Ziegelmehles unerläss-Ich versprach eine solche, als völligen Abschluss der verschiedenen Mittheilungen, gelegentlich vorzunehmen. häuste Geschäfte hielten mich aber von der Erfüllung Ich ersuchte daher meinen Freund und ehe-Versprechens ab. maligen Schüler, Hrn. Oberhüttenands - Assessor Kersten,

welcher sich bereits durch mehrsache Arbeiten als geschickter Analytiker dem Publiko bekannt gemacht hat, sich dieser Prüfung zu unterziehen, und da derselbe gefälligst mehner Bitte mit grosser Sorgfalt nachkam, so bin ich nun in den Stand gesetzt, manche theoretische Betrachtungen, den in Rede stehenden Gegenstand betreffend, aus Hrn. A. Kersten's nachfolgender analytischen Arbeit sich ergebend, anstellen zu können.

Zuvor bemerke ich noch, dass der durch Hrn. A. Kessten unterspehte Lehm von Hilbersdorf, aus welchem die Ziegel
auf der Königlichen Ziegelhütte Thurmhof gebrannt werden,
sich gleich unter der Dammrede auf Gneisgebirge als ein gegen
3 Fuss mächtiges aufgeschwemmtes Lager findet. Wenn der
gewonnene Lehm eine Zeitlang verwittert ist, so wird er ohne
weitern Sandzusatz geformt, und mit Holzstammenfeuer gebrannt.
Man hält denselben, da er auch etwas freien Quarzsand eingemengt enthält, für hinreichend mager und lässt daher einen
anderweitigen Kieselzuschlag weg. Die Analyse bestätigt diese
Annahme, indem sie nachweist, dass Kieselerde in hinreichender Menge zu der Bildung einer hohen Stufe des Thonsilicats,
von welchem ein Theil zuerst durch das Brennen zusammentritt, in dem Hilbersdorfer Lehm vorhanden ist.

Merkwürdig ist es, dass auch Hr. A. Kersten die Bildung von Ammoniak, welchem auch Hr. Dr. Sprengel in mehreren seiner Schriften, (s. unter andern: Erdmann's Journ. Bd. 8. S. 213 u. f. f.) die Wirkung des gebrannten eisenhaltigen Thones auf die Vegetation zuschreibt, bei dem Durchglühen des Lehmes bemerkt hat.

So hätten wir dem die Vegetationskraft des gebrannten Thones, und namentlich des hier in Rede stehenden Halsbrückner Ziegelmehles in mehreren Ursachen zu suchen, und zwar:
1) in dem Gehalte des rohen und gebrannten Lehmes an solchen nicht organischen Substanzen, welche zur Ausbildung
der Kartoffelpstanzen und ihrer Knollen erfordert werden.
Diese sind, vermöge Dr. Sprengels Analyse, Kali, Natron,
Kalkerde, Talkerde, Thonerde, Eisenoxyd, Manganoxyd,
Kieselerde, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Hydrochlorsäure
(Chlor). Alle diese Bestandtheile, mit Ausnahme des Natrons und Kalis, welches Hr. A. Kersten trotz aller angewandten Mühe nicht sinden konnte, sinden sich — wenn auch

858 Lamp dius über die düngende Wirkung

in geringer Menge — in dem Lehm und dem Ziegelmehl.

- 2) Durch das gelinde Brennen werden diese Bestandtheile auf verschiedene Weise löslicher, und dadurch geschiekter, durch die Wurzelfasern aufgenommen zu werden. Der rehe Lehm gab nur 0,20; der gebrannte 0,30 lösliche Salze her. Das Thonsilicat und die übrigen unlöslichen Theile werden durch das Brennen geschickter, von der Humussäure sufgenommen und den Pflanzen zugeführt zu werden. Wenn nun 100 Pfd. Ziegelmehl 0,30 Pfd. löslicher Salze, etwas phosphorsaure Kalkerde und etwa 0,50 Pfd. Kalk- und Talkerde als Silicat enthalten, so scheint das auf den ersten Anblick wenig. Allein gering ist auch die Menge, welche die Karteffelpslanzen von solchen Bestandtheilen bedürfen. 100 Gewichtstheile trocknes Kartoffelkraut geben 4,150; und 100 dergleichen Theile Knollen 2,655 einer Asche, welche nur geringe Antheile, z. B. 0,174 Schwefelsäure, 0,128 Phosphorsäure, 0,0,050 Hydrochlorsäure, u. s. w. enthält.
- 3) Da durch das Brennen des Lehms einige Procente Sauerstoff mehr in die erdige Masse, und namentlich zum Eisenoxydul treten, so kann hierin auch mit die das Pflanzenwachsthum befördernde Kraft des Ziegelmehles in Vergleichung mit dem rohen Lehm gesucht werden, welches um so
 wahrscheinlicher ist, als man schen mehrfach bemerkt hat,
 dass an Eisenoxyd reicher Boden, wie z. B. der bei Buchau
 zwischen Prag und Carlsbad in Böhmen, eine üppige Vegetation zeigt. Hr. Prof. Dr. Sprengel, welcher sich durch
 seine zahlreichen agronomisch-chemischen Versuche ein grosses Verdienst erworben hat, bemerkt ebenfalls in seinen Abhandlungen von den Substanzen der Ackerkrume (s. Erdm.
 Journ. Bd. 3. S. 53.), dass sich zum Theil der Nutzen des
 Thonbrennens durch die Verwandlung des Eisenoxydula in
 Eisenoxyd erkläre.
- 4) Wegen der Bildung des Ammonians in dem im Boden liegenden Ziegelmehle, welche nun auch Hr. A. Kersten im mit Aetzlauge angeseuchteten und erwärmten Ziegelmehle wahrnahm, finde ich mehrsache Veraniassung, auch noch meine über diesen Gegenstand angestellten Versuche bier mitzutheilen. Ehe ich von den Erfahrungen des Hrn. Asses

sor Kersten Kunde erhielt, unternahm ich verschiedene Prüfungen des Hilbersdorfer Lehms und des Mehles der aus
solchem gefertigten Ziegel, welche mich zu der in meinem
Aussatze: Ueber die Wirkung durchglüheter erdiger Massen als Beförderungsmittel der Vegetation u. s. w. (s. Erd m.
Journ. s. t. u. ök. Ch. Bd. 18. S. 330.) mitgetheilten Bemerkung veranlassten, dass ich in dem Halsbrückner Ziegelmehle kein Ammoniak hätte wahrnehmen können. Dieses
kam, wie ich sogleich nachweisen werde, daher, weil ich'
das Ziegelmehl ohne Wasser auf Ammoniak untersuchte.
Nachdem ich Hrn. A. Kersten's Mittheilungen erhalten
hatte, stellte ich einige Versuche im Grössern mit Ziegelmehl und Wasser in Verbindung an, und sand nun Hrn.
Kersten's Beobachtung völlig bestätigt. Es solgen hier
nun die eben genannten Versuche:

I. Versuche mit trocknem Lehm und Ziegelmehl.

Vers. 1. 50 Loth gröblich zerstossener ofentrockner Lehm. wurden in einer irdenen hessischen Retorte, an deren Hals ein niederwärts gekrümmtes Rohr lustdicht angeschlossen war, dem Glühfeuer eines Windosens übergeben. Das Rohr mündete in eine doppelt tubulirte Vorlage, welche 1 Pfd. Wasser mit 120 Gran Hydrochlorsäure gemengt enthielt. In dem zweiten Tubus der Vorlage wurde ein Entbindungsrohr zum Auffangen des etwa sich entwickelnden Gases luftdicht besesfigt, und zum Sperren destillirtes Wasser, mit welchem auch einige Kölbelten zum Auffangen des Gases gefüllt wurden, gebraucht. Schon als sich' die Retorte dem Glühen näherte, zeigten sich durch das salzmure Wasser aufsteigende, mit Nebel vermengte Gasbläschen. Die zuerst übergehenden Gasportionen verhielten sich wie ziem-Ith reines Atmosphärgas; auch zeigte sich das mit demselben geschüttelte Wasser frei von Kohlensäure; war mithin grösstentheils der Inhalt der Geräthschaft an atmosphärischer Luft. Als die Retorte zu glühen begann, kamen noch eine geraume ' Zeitlang neblichte Gasblasen zum Vorschein, welche mit dem Sperrwasser geschüttelt ebenfalls keine Kohlensäure verriechen. Als aber der Inhalt einiger Kölbehen auf Entzündlichkeit ge-Fillt wurde, entzündete sich das Gas mit schwach röthlichblauer Flamme, kaum merklich explodirend und über dem Wasser des Kölbchens niederbrennend. Wurde nun das Kölbchen nach der Verbrennung des Gases gleich verschlossen und das rückständige Gas mit dem Inhalt des Kölbchens an Wasser geschüttelt, so fand sich in dem letztern durch Barytwasser Kohlensäure angezeigt. Genauere analytische Versuche konnten mit diesem Gase, Zeitmangels wegen, nicht angestellt wer-Es war indessen aus dessen angeführtem Verhalten zu schliessen, dass es Einfach-Kohlenwasserstoffgas enthalte, und da es ohne Zulassen von Atmosphärgas, obgleich schwach, verbrannte, musste noch die zum Verbrennen desselben nöthige Menge aus der Retorte und Vorlage mit ausgetrieben worden Es konnte indessen auch Stickgas und Kohlenoxydgas enthalten. Es wurde übrigens das Glühen des Lehmes in der Retorte zwei volle Stunden unterhalten, wobei sich die Gasentbindung immer verminderte und in der letzten halben Stude. ganz aufhörte. Weil das entwickelte Gas fortdauernd geprüft. wurde, konnte dasselbe nicht gemessen werden. Ich schätzte indessen die Quantität étwa auf 50 C. Zoll in Vergleichung mit der Vermehrung des Gasquantums, welches die Geräthschaft zurückbelielt. Der in der Retorte zurückgebliebene gebrannte Lehm war theils von ziegelrother, theils von schwärzlichgrauer Farbe. Als nun das noch säuerliche Sperrwasser behutsam eingedampft wurde, gab dasselbe 8,7 Gran sehr deutlich zu erkennenden Salmiak.

Vers. 2 u. 3. Zwei ganz ähnliche Versuche wurden mit frisch bereitetem Halsbrückner Ziegelmehl von 1833, und mit solchem, welches ich bereits seit 1832 in einer bedeckten Kiste aufbewahrt hatte, angestellt. Die Erscheinung der Gasentbindung war zum Theil ähnlich, zum Theil abweichend. entband sich weniger Gas und am wenigsten aus den frisch bereiteten Mehlen, welche ich beide zuvor ofentrocken gemacht Ich schätzte das Gas, aus dem frischen Ziegelmehl entwickelt, auf ohngefähr 30, und das aus dem ältern ausgetriebene auf ohngefähr 22 C. Z. Auch dieses Gas, nämlich das später folgende, war, obgleich sehr schwach, brennbar, und was mich besonders anfänglich befremdete, es rochen sowohl die letzten Portionen Gas als auch das säuerliche Sperrwasser deutlich nach schweftigsaurem Gase. Als das Sperrwasser der Vorlage abgedampst wurde, blieb keine Spur von Ammoniak zurück.

Vers. 4 u. 5. Ich rieb nun sowohl trocknen Lehm als Ziegelmehl beider Sorten in einer gläsernen Reibschaale auf, vermengte dieselben mit frisch gebranntem gepulverten Kalk, und untersuchte sowohl durch den Geruch als auch durch ein über das Gemenge gehaltenes, mit Essigsäure angeseuchtetes Stäbehen, ob sich eine Spur von Ammoniak wahrnehmen lasse? Ich konnte indessen keine Spur desselben entdecken.

Ich zog daher die Resultate aus vorgehenden Versuchen:

a) dass frischer Lehm, vermöge seines, obgleich geringen Gehaltes an Humus oder anderer organischen Substanz, bei dem Glühen Ammoniak bilde; b) dass aber der gebrangte Lehm der das Ziegelmehl kein Ammoniak enthalten; c) dass die puren von einem brennbaren Gase, welche doch auch die Ziegelmehle gaben, wohl ihren Ursprung den durch das Brenen in ihren Kernen zurückbleibenden kohligen Theilen verlankten, und dass d) die bemerkte Entbindung des schwefigsauren Gases von dem zufälligen Umstande abhängig sein binne, dass ein grosser Theil der Ziegel, welche auf der lalsbrücke zu Mehl verpocht werden, Jahre lang auf den lüttendächern lagen, auf welchen sie täglich durch schwefligsures Gas des Hüttenrauches und der Steinkohlendämpse durchluchert wurden.

I. Versuche mit angefeuchtetem Lehm und Ziegelmehl.

Vers. 6 u. 7. In zwei grosse Glasschaalen wurde in die bete ein Gemenge aus 1 Pfd. frischem Lehm und ½ Pfd. durch öschen bereitetem Kalkmehl mit 24 Loth Wasser eingerührt. Die zweite Schaale erhielt ein gleiches Gemenge aus diesjähriem Ziegelmehl, Kalk und Wasser. Diese Schaalen wurden it ihrem Inhalte, jede für sich, in eine flache, auf dem Boden it destillirtem Wasser gefüllte Porzellainschaale gestellt und die grosse Glasglocke, welche eine Vorrichtung, um ihr schwalen Luftwechsel zu verschaffen, erhielt, darüber gesetzt. Die Glocken wurden nämlich mit tubulirten Stöpseln versehen. Durch zwei Oeffnungen in den Stöpseln wurde ein niedergemedes enges Glasrohr und eins dergleichen senkrecht eingesetzt. An dem Stöpsel der Glocken befestigte ich inwentig ne seidne Schnur, an welcher ein handgrosses Stück darch ihwache Salzsäure geröthetes Lakmuspapier befestigt und kentle

•

363 Lampadius üb. d. düng. Wirkung d. Ziegelmehles

über dem Gemenge, ohne dasselbe im Geringsten zu berühren, aufgehängt wurde.

In der Glocke, welche das Ziegelmehl enthielt, fing schon nach 3 Stunden stellenweise eine Bläuung des Papieres an, mit am andern Morgen fand ich dasselbe durchaus gebläuet, während das über dem rohen Lehme hängende Papier unverändert roth blieb.

Wers. 8. Ich stellte nun noch eine ähnliche Vörrichtung, mur mit dem Unterschiede, dass ich statt des Lakmuspapieres, einen gebleichten Schwamm mit ganz schwach hydrochlorsaurem Wasser mittelmässig angeseuchtet, über dem Gemenge aufhäng, im meinem Wohnzimmer bei 13—15° R. + 0 Temperatur aus. Nachdem dieser Apparat vom 13ten bis zum 23stel Febr. d. J. gestanden hatte, drückte ich aus dem Schwammen wasser aus, welches zwar noch säuerlich reagirte, indes sen auf Kalkmehl gegossen sogleich einen deutlichen Geruck nach Ammoniak entwickelte, und ebenso zeigte ein über de Gemeinge mit Kalk gehaltenes, mit Essigsäure angeseuchtete Stäbchen sogleich Nebel von essigsaurem Ammoniak.

Und so hake ich es denn für hinreichend erwiesen:

- a) dass frischer Lehm, vermöge seines Gehaltes an organischem Stoff, Ammoniak entwickelt, welches natärlich die Vegetation nicht zu Gute gehen kann;
 - b) dass frischer Lehm in Berührung mit Wasser und Lie bei niedrer Temperatur kein Ammoniak entwickelt w dass auch: Aetzkali kein anderes Ammoniaksalz in ih enzeigt;
 - c) dass gebrannter Lehm in Verbindung mit Wasser und atmosphärischer Luft Ammoniak bildet, aber koll dergleichen gebildet enthält, und endlich
 - d) dass dieses durch Lärgen des Ziegelmehles in einer A kererde sich allmählig fortbildende Ammoniak allerdin eine der Ursachen der Wirkung der durch das Ziege mehl vermehrten Vegetätion sein muss.

Möge nur auch an andern Orten ausser der Emgege von Freiberg-immer mehr Gebrauch von dem Ziegelmehle Büngungsmittel gemacht werden. Versuche, um die Ursache der verschiedenartigen Wirkung des rohen und gebrannten Thons in der Landwirthschaft zu ermitteln,

VOI

CARL KERSTEN.

Von England aus ist bekanntlich derch Beatson der gebrannte Thon als ein kräftiges Düngungsmittel, besonders auf
tassem Thonboden, empfohlen worden, das selbst alle organischen Düngungsmittel ersetzen und entbehrlich machen soll. —
Herr Bergcommissionsrath Lampadius hat diese Angaben durch
mannichfache Versuche geprüft und zum Theil bestätigt gefunden. —

Wenn whon das sehr verschiedene Verhalten des rohen ingebrannten und des geglühten Thons in agronomischer Beziehung von der ganz verschiedenen Consistenz und dem ungleichen Aggregatzustande dieser Substanzen abgeleitet werden könnte, wäre es doch auch nicht ganz unwahrscheinlich, dass durch das Glühen des Thons sich in demselben Verbindungen stzeugten, welche in dem grünen ungebrannten Thon nicht präexististen und von Einfluss auf die Vegetatien wären.

Um nun hierüber Gewissheit zu erhalten, bin ich mit vielem Vergnügen dem Wunsche meines früheren verehrten Lehrers nachgekommen und habe einen gelegenen Lehm von den
hilbersdorfer Fluren, wie derselbe zur Ziegelfabrication auf der
Thurmhofer Ziegelhütte bei Freiberg gebraucht wird, und darausgesertigte, schon gebrauchte, Ziegel einer ausführlichen chemischen Analyse unterworfen.

A. Untersychung des gelegenen Lehms von Hilbersdorf.

Dieser Lehm hat eine gelblich graue Farbe, ist ziemlich fett und enthält fast gar keinen mechanisch eingemengten Sand. Nachdem derselbe mehrere Tage bei einer Temperatur von 40° R., bis kein Gewichtsverlust mehr stattfand, getrocknet worden war, wurden folgende Versuche mit ihm angestellt.

In einer unten zugeschmolzenen Glasröhre geglüht, gab er eine höchst geringe Menge Wasser aus, welches alkalisch reagirte, aber kein Empyrevma zu enthalten schien. Eine Parthie Lehm wurde einige Tage mit destillirtem Wasser digerirt und das Wasser hierauf abfiltrirt. Dasselbe war ungefärbt, klar und wurde nun ziemlich bis zur Trockniss verraucht. Hierbei schied sich nichts ab, und die Flüssigkeit nahm nun eine lichte Weinfarbe an, woraus sich die Gegenwart von Spuren organische Substanzen oder Humussäure ergab. Sie wurde nun bis zu Trockniss abgedampft und lieferte eine sehr unbedeutende Meng eines gelblichen salzigen Rückstandes, welcher sich leicht un vollständig in Wasser auflöste.

Diese Austösung gab mit Chlorbaryum eine Trübung, di auf Zusatz von Chlorwasserstoffsäure nicht wieder verschwand eben so wurde sie durch salpetersaures Silber weiss gefäll Der geringe Niederschlag war unauflöslich in Säuren und nah am Lichte eine violette Farbe an. Ein wenig des Salzrück standes wurde mit Schwefelsäure benetzt und vor dem Löth robre in der äusseren Flamme erhitzt. Hierbei erlitt diese kein Färbung, desgleichen als die Substanz für sich allein vor de Löthrohre am Platindrathe erhitzt wurde. Platinchlorid wirkte in der Auslösung des Salzrückstandes auch nach de Concentriren derselben keine Fällung. — Aus diesen Verse chen ergiebt sich die Abwesenheit der Phosphorsäure, des Kall und Natrons in dem Wasser, womit der Lehm digerirt word war, dagegen enthielt diess Spuren von Schwefelsäure, Sala säure, Kalk und Talkerde. — Ein Theil des mit Wasser gerirten Lehms wurde mit Chlorwasserstoffsäure behandelt, w bei keine Entwicklung von Kohlensäure stattfand. In der Aug sung wurden Eisenoxydul, Eisenoxyd und Thonerde, welch mit der Kieselerde nicht chemisch verbunden war, aufgefun Ein anderer Theil des mit Wasser digerirten Lehm wurde, um zu erfahren, ob er vielleicht in Wasser und Sal ren unauflösliche phosphorsaure Salze enthalte, mit der dre fachen Menge kohlensauren Natrons eine Stunde in einem Pla tintiegel geglüht. Die Masse erschien hierauf zusammeng sintert und grünlichbraun. Sie wurde mit Wasser ausg laugt und dieses sodann mit Salpetersäure in der Wärme net tralisirt. In dieser Flüssigkeit bildete salpetersaures Silber

m weissen, in Salpetersäure und Aetzammoniak leicht außöscien Niederschlag; desgleichen essigsaures Blei; Chlorharyum m ohne Reaction. Hieraus ergiebt es sich, dass der Lehm bie Mengen Phosphorsäure, wahrscheinlich mit Thonorde vernden, enthält. Um den Lehm auf einen Gehalt an fixen kalien zu prüsen, wurden 5 Grm. desselben mit 25 Grm. petersauren Baryts gemengt, nnd das Gemenge in einem kintiegel 144 Stunde heftig geglüht. Nach dem Erkalten des gels wurde die zusammengesinterte Masse mit etwas vermer Chlorwasserstoffsäure digerirt; hierin löste sie sich bis einige Quarzkörner völlig auf. Nachdem die Kieselerde die gewöhnliche Weise und der Baryt durch Schwefelre abgeschieden worden war, wurde die Flüssigkeit zur ckniss verdampft und die erhaltene Salzmasse in einem Plaegel unter den bekannten Vorsichtsmaasregeln geglüht. Hierblieb ein höchst geringer Rückstand. Ein geringer Theil ælben wurde am Platindrath vor dem Löthrohre erhitzt, burch jedoch die Flamme weder violett, noch gelb gefärbt de. Den andern Theil nahm ich in einigen Tropfen Wasser auf versetzte die Auflösung mit Platinchlorid; auch hierdurch and keine Trübung, dagegen sehr bald ein weisser krysmischer Niederschlag, als ich derselben einige Tropfen phos-. reauren Natrons und kohlensauren Ammoniaks er Lehm enthält daher keine Spur von Kali und Natron. diesen Präliminarversuchen ergiebt sich also, dass aus dem kruchten Lehm durch Wasser ausgezogen werden: Schweure, Salzsäure, Kalk und Talkerde, Spuren organischer Sub- 🗸 (Humussäure); durch Säuren, Eisenoxydul, Eisenoxyd und erde. Der in Wasser und Säuren unauflösliche Rückstand ht aus Kieselerde, Thonerde, Eisenoxydul und Oxyd, Spuvon Phosphorsäure, Kalk, Talkerde und Manganoxyd. Bei der quantitativen Bestimmung der einzelnen Bestando des Lehms wurde wie bei der qualitativen Analyse veren, der Lehm zuerst mit Wasser, dann mit Säuren behanund der Rückstand nun mittelst Aetzkalis aufgeschlossen. for wurde die Menge des dem Lehm mechanisch beigemeng-Pearzsandes aus einer besonderen Parthie dadurch bestimmt, man diese mit Wasser aufrieb und so lange schlämmte, das letzte Wasser ungetrübt erschien.

100 Thesse des Lehms enthielten fil p.C. eingemengten Quariani.
100 Theile des hilbersdorfer Lehms wurden auf dies Weise zerlegt in:

78,40 Kieselerde, inclus. 11 p. C. eingemengten Quarzandes,

3,46 Thonorde (als Hydrat in dem Lehm enthalten),

9,29 Thonorde,

· 7,99 Eisenoxyd und Kisenoxydul,

0,30 Kalkerde,

0,42 Talkerde,

0,70 Manganoxyd,

wait Klasslerds chemisch verbinden,

0,32 in Wasser auflösliche Substanzen als Schwefelsfäre, Mr gäure, Kalkerde und Talkerde,

Spur Phosphorsäure und organische Substanz (Humussäure). 1,50 Wasser.

100,63 S.

B. Untersuchung schon gebrauchter Ziegel, welche 👊 dem beschriebenen Lehm gefertigt waren.

Die fein zerriebenen Ziegel bildeten ein lebhaft rothes Pulver, welches völlig trocken war und an der Luft keine Feuchtigkeit anzog.

Durch mehrtägige Digestion mit Wasser, wurde aus des selben Schwefelsäure, Salzsäure, Kalkerde und Talkerde aus gezogen. Chlorwasserstoffsäure zog aus diesem Pulver nur senoxyd, dagegen keine Thonerde aus, woraus hervorgeht, de die freie Thonerde, welche der ungehrannte Lehm enthielt, wir rend des Brennens mit der Kieselerde zusammenschmilzt. Dur Schmelzen des Ziegelmehls mit kohlensaurem Natron, Aufweich der geschmolzenen Masse etc. wurden auch in demselben Phophorsäure, wenn schon nur spurweise, doch mit Bestimmthanachgewiesen; Kali und Natron konnten jedoch durch das ober mitgetheilte Verfahren nicht aufgefunden werden.

100 Theile Ziegelmehl aus gebrauchten Ziegeln von 4
Thurmhofer Ziegelhütte bei Freiberg wurden zerlegt in

78,00 Kieselerde,

10,80 Thonerde

9,40 Eisenoxyd,

0,30 Manganoxyd,

0,20 Kalkerde,

mit Kieselerde chemisch verbunden,

0,30 in Wasser auflösliche Substanzen, als Schwofelsänre, Sie säure, Kalkerde und Talkerde,

Spar Phosphorsäure.

^{99,00 8.}

Vergleicht man die Resultate der Analysen des Lehms und der daraus gefertigten Ziegel, so zeigen sie sich nur wenig von einander verschieden und der Haupt-Unterschied beider scheint nur darin zu liegen, dass der gebraunte Lehm keine hydratische Thonerde enthält, hingegen eine grössere Menge in Wasser auslöslicher Salze, als jener, welche sowohl durch des Glühen, als die darauf folgende gleichzeitige Kinwirkung der Luft und des Wassers auf die Ziegel gebildet worden sind.

Hierin kann wecht nun die aussallend düngende Wirkung is gebrannten Lehms nicht gänzlich begründet sein. Indem ich daher über die Substanzen nachdachte, welche dem gérannten Lehm jené Eigenschaft ertheilen könnten, siel mir ein, der gebrannte Thon nicht vielleicht Ammoniak enthalte, da lerselbe eine nicht unbeträchtliche Menge Eisenoxyd in seiner ischung führt und bekanntlich Chevallier und Boussin-ault in verschiedenen natürlichen Eisenoxyden und Eisenstein Ammoniak aufgefunden haben.

Um hierüber Gewissheit zu erhalten, wurden kleine Menn des untersuchten Ziegelmehls in, an einer Seite zugeschmolne, Glasröhren gebracht, und in das offene Ende Streifen anfeuchteten gerötheten Lakmuspapiers gehalten und sodann ertzt. Bei einigen Versuchen verlor die rothe Farbe des
factionspapiers an Intensität und verwandelte sich in Blau.

Diess deutete nun zwar auf die Gegenwart von Ammoniak, kin dieses konnte auch das Product der Zerlegung der in gebranuten Thon enthaltenen geringen Mengen organischer ibstanz sein. Deshalb wurden mehrere Grammen der gethen Substanz in kleinen Kolben mit schwacher Aetzlauge ergossen und letztere sogleich durch Stöpsel, durch welche kindräthe gingen, an denen Streifen angeseuchteten geröthetindräthe gingen, an denen Streifen angeseuchteten geröthet Lakmuspapiers angebracht waren, verschlossen. Nach Vermsuchen deutlich gebläut. Diese Versuche wurden auch mit ihreren Sorten ungebranntem Lehm angestellt, allein ohne folg.

Da bei den besprochenen Versuchen möglichste Vorsicht gewendet worden war, dass die Aetzlauge nicht etwa in erührung mit den Reactionspapieren komme, so lässt sich wohl mehmen, dass manche gebrann Thone oder Ziegel wirk-

368 Kersten üb. d. düngende Wirkung d. gebrann. Thon

lich Ammeniak enthalten. Ob dieses jedoch bei der höhere Oxydation des Eisens beim Brennen der Ziegel durch Wasser zerlegung gebildet wird, oder ob es vielleicht von organische Substanzen herrührt, welche in den Thonarten enthalten sit und sich während des Brennens zersetzen, wobei vielleicht kollensaures und salzsaures Ammoniak gehildet wird, welches die seinen Poren der Ziegel dringt, — darüber müssen weite Versuche entscheiden.

Jedenfalls möchte die Auffindung von Ammoniak in ma chen gebrannten Ziegeln nicht ganz ohne Interesse für d Agronomen sein, indem sich dadurch die vortheilhafte Wi kung, welche gebrannter Thon in der Feldwirthschaft äusse erklären dürfte, da das Ammoniak, namentlich das kohlensut nach Davy äusserst kräftig die Vegetation unterstützt und gemein die wohlthätigen Wirkungen ammoniakhaltiger Substa zen z.B. des Busses, des Lehms vom Ausräumen der Stube öfen, auf das Pflanzenleben bekannt sind. Ob überhaupt gebrannte eisenoxydhaltige Thonarten Ammoniak enthalten, oder dies nur zuweilen der Fall ist, bleibt noch zu untersuchen. Nach dem Obiges niedergeschrieben und von mir bereits Herrn B. C. Lampadius übergeben worden war, theilte mir derselbe , dass bereits Herr Professor Dr. Sprengel eine Ackererde 🕬 sucht habe, auf welcher mehrere Versuche mit gebranntem angestellt worden wären und derselbe ebenfalls Ammoniak in brannten Thonarten gefunden habe! — Hiervon habe ich in auch durch das 2te Heft des 8ten Bandes von Erdm. Jo nal überzeugt. Da ich nun ganz ähnliche Resultate als 🖪 Prof. Dr. Sprengel erhalten habe, so können vorstehte Untersuchungen als Bestätigungen der Beobachtungen des He Dr. Sprengel angesehen werden, und es möchte daher vieler Wahrscheinlichkeit angenommen werden können, die gebrannten Thonarten im Allgemeinen Ammoniak enthall

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Fortgeseiste Bemerkungen über Platinmohr (Platin-Oxyrrhophon),

VOL

J. W. DORDERRINER.

(d. d. Jena d. 21. März 1834.)

Ha der Platinmohr jetzt zur Erzengung der Kesigniure zur Alkohol im Grossen angewendet wird, so ist es für die Fabrikanten dieser Säure von Wichtigkeit, dass sie mit allen Eigenschaften jenes merkwürdigen Präparats bekannt werden und man wird mich daher entschuldigen, wenn ich von Zeit zu Zeit jede kleine neue Erfahrung, die sich hierauf bezieht, zur öffentlichen Kunde bringe.

Zuyörderst wiederhole ich die früher gemachte Bespachtung, dass der durch Behandlung des natronhaltigen Platinoxyds
mit Ameisensäure gewonnene Platinmohr auf den Dampf den,
selbst sehr wässerigen, Alkohols mit solcher Energie wirkt, dass
fast die kleinsten Staubtheilchen desselben augenblicklich entglühen, wenn nie mit diesem Dampfe in Berührung kommen, und
dass man daher nicht wagen darf, solchen Platinmohr zur Kanigsäurehildung anzuwenden. Selbst im Leuchten Zustande wirkt
er zu energisch, denn er säuert den Alkohol rasch und beladet sich dabei wieder so schnell mit Sauerstoff aus der Luft,
dass die Wärme, welche dadurch entwickelt wird, in kurzer
Zeit alle ad- und inhärirende Feuchtigkeit in Dampf verwandelt, worauf das trockene Präparat glühend wird.

Der nach meiner in Liebig's Annalen beschriebenen Methode (durch Behandlung des Platinchlorids mit einer Auflösung von kohlensäuerlichem Natron und Zucker in der Wärme) gewonnene Platinmohr ist minder zündend und eignet sieh, nach mehreren sehr im Grossen gemachten Erfahrungen, am besten zur Essigsäure-Erzeugung.

Journ. f. prakt. Chemie. I. 6.

Eine andere Beobachtung, die ich erst vor Kurzem zu machen Gelegenheit hatte, ist, dass der Platinmohr, er sei nach Davy's, Liebig's, Zeise's oder einer meiner Methoden dargestellt, durch Befeuchten mit Salzsäure so verändert wird, dass er fast aufhört, ein Oxyrrhophon zu sein und den Alkohol zu oxydiren; dass er aber sein Vermögen, Sauerstoffgas zu absorbiren und den Alkohol in Essigsäure zu verwandeln, wieder erhält, wenn er mit einer Auflösung von kohlensaurem Natron beseuchtet und hierauf getrocknet wird. Diess ist ein sehr sonderbares Phänomenon und um so auffallender, da weder Essigsaure, noch verdünnte Salpetersaure oder Schwefelsaure eine solche nachtheilige Wirkung hervorbringen. Ich habe nach der Ursache dieser Erscheinung geforscht und glaube sie in dem Umstande gefunden zu haben, dass der Platinmohr die Eigenschaft hat, die Salzsäure zu zersetzen, d. h. seinen Sauerstoff, den er mechanisch verdichtet enthält, an den Wasserstoff dieser Säure zu entlassen, wodurch Chlor ausgeschieden und in demselben Momente Platinchlorid gebildet wird, welches dann die Poren der Platintheilchen so stark occupirt, dass ein Kindringen von Sauerstoffgas nicht wohl möglich ist. Von dieser Wirkung des Platinchlorids auf den Platinmohr kann man sich überzeugen, wenn man letztern mit einer Auflösung des erstern und, damit der in den Poren verdichtet enthaltene Sauerstoff entsernt werde, gleichzeitig mit Alkohol befeuchtet und dann die Masse Man hat jetzt ein Präparat, welches auf den Alkohol ·trocknet. nicht eher wieder oxydirend wirkt, als bis es durch anhaltende -Behandlung mit Wasser oder durch Beseuchten mit einer Auslösung von kohlensaurem Natron von dem Occupationschlerid befreit ist.

Eben so nachtheilig wie die Salzsäure wirkt das Ammoniak auf den Platinmohr *) und es scheint mir, dass hier dieselbe mechanische Ursache, welche dort stattsindet, nämlich eine Occupation der Poren der Platintheilchen durch Ammoniak, obwalte, denn wenn solcher mit Ammoniak behandelter Platinmohr

D. Red.

^{*)} Dieser Beobachtung entsprechend sand bekanntlich auch Böttger, dass Ammoniak auf die Zündkraft des Platinschwammes sehr nachtheilig einwirkt.

mit aufgelöstem Kali, oder Natroncarbonat erhitzt wird, so entwickelt sich Ammoniak und das rückständige Platinpulver besitzt wieder die Eigenschaft, Sauerstoffgas einzuschlürsen u. s. w.

2) Noch ein Mittel zur Scheidung des Eisenoxyds von dem Eisenoxydul und andern Basen,

vorgeschlagen

von

J. W. Doebereiner.

Wenn man Eisenchlorid oder ein Eisenoxydsalz mit einer Auslösung von ameisensaurem Natron vermischt und die Flüssig-keit bis zum Sieden erhitzt, so entsteht ein ochergelber Nieder-schlag von basischem ameisensauren Eisenoxyd und die über-stehende Flüssigkeit enthält viel freie Ameisensäure, worin sich nur noch sehr wenig Eisenoxyd aufgelöst befindet und welches sich vollends als basisches Salz ausscheidet, wenn man ein wenig Ammoniak zusetzt, d. h. so viel, dass die freie Säure nicht ganz gesättigt wird, dann mit Wasser verdünnt und nochmals bis zum Sieden erhitzt.

8 Gewichtstheile jenes bei + 100° Cels. getrockneten Niederschlags verlieren beim Glühen in einer offenen Platinschale 1,91 Gew. Th. und hinterlassen 6,09 Gew. Th. Eisenoxyd. Wenn der Glühverlust blos in Ameisensäure besteht, so ist der Niederschlag eine Verbindung von 3 Fe und 2 F und der Sauerstoff der Säure verhält sich darin zum Sauerstoffe der Base wie 6: 9.

Erhitzt man das genannte basische Salz in einer Retorte, so wird ein wenig Kohlensäure gebildet und Ameisensäure von höchster Concentration und von einem dem Chlor ähnlichen stechenden Geruche entwickelt.

Eisenchlorür und Eisenoxydulsalze geben mit einer Auflösung von ameisensaurem Natron vermischt beim Erhitzen keinen Niederschlag; alles Eisen bleibt als Oxydulformicat aufgelöst. Dieses verschiedene Verhalten zeigt an, dass man sich des ameisensauren Natrons bedienen könne, um Eisenoxyd von

24*

Elsentrychti und allen andern basischen Cryden, weiche mit der Ameisensture neutrale und leicht aufösliche Salze bilden, zu scheiden. Möge es einem Meister der analytischen Chemie gefällig sein, den Gegenstand vergleichend mit den andern Scheidungsmethoden näher zu prüfen und dabei zu berücksichtigen, dass die Säure des von mir angewendeten Ameisensalzes aus Zucker (durch Behandlung derselben mit Manganhyperoxyd und verdünnter Schwefelsäure) dargestellt ist.

Jena, den 22. März 1834.

3) Chemische Analyse zweier Sorten von Rosettenkupfer,

VON

Prof. Dr. Fr. von Konnell.

a) Mansfeldisches Rosettenkupfer.

100 Gran wurden in Salpetersäure aufgelöst, Die Auflösung geschah vollkommen. Die Flüssigkeit wurde mit Wasser gehörig verdünnt und so lange ein Strom von Schwefelwasserstoffgas durchgeleitet, als noch ein Präcipitat entstand.

Dieser Präcipitat a) wurde mit reiner Kalilauge gekocht, filtrirt und die Lauge mit Salzsäure gesättigt. Es fiel Schwefel nieder, welcher fast rein gelb war. Er wurde mit Salpetersalzsäure vollkommen oxydirt, die Auflösung mit Ammoniak neutralisirt und Schwefelwasserstoff durchgeleitet. Es zeigte sich ein äusserst geringer Präcipitat von röthlichbrauner Farbe, welcher in Schwefelkupfer ohne Schwefelantimon oder Arsenik bestand.

Das Schwefelkupfer a) enthieft Schwefelsilber und Schwefelblei, die davon absiltrite Flüssigkeit verräth einen Gehalt an Eisenbryd, Nickeloxyd, Thonerde, Kalk – und Talkerde. Ein besonderer Versuch zeigte die Abwesenheit von Schwefel.

Der Gang der quantitativen Analyse war folgender:

100 Gran wurden in Salpetersäure, welcher etwas Salzsäure zugesetzt wurde, aufgelöst und die Auflösung die fast zur Trockne abgedampft. Beim Wiederausiösen blieb Chierzister zurück, welches 0,18 Gr. wog und sich vor dem Löckrohre vollkommen zu Silber reducirte. Diese 0,18 Chiersister entsprechen 0,186 Silber.

Ble Expression while nin intermediate vereart and abgedampit. He schied sich ehr weinser Pricipitat aus,
releber 1,86 Gr. weg und in schweselsaurem Bleioxyd a) betend.

Die Auflüering wurde gehörig verätimit, mit Schwefelrasserstoffgas gesättigt und das gefällte Schwefelkupfer und
litrum gebracht. Die durchgelatifene Flüssigkeit wurde sie
inem schicklichen Volumen abgedampft und denn mit Autammoniak in Ueberschuss versetzt. Es entstund ein Pracipitat
), die Flüssigkeit nahm eine sapphirblaue Furbe aff.

Das Schweselkupser wurde mit Salpetersalizskure enytiet, ie Auslösung von dem ausgeschiedenen Schwesel absiltrirt, urch Abdampsen die überschüssige Skure verjagt, die Masse rieder aufgelöst und nun kohlensaures Ammoniak in Ueberschuss ugesetzt, so dass der Präcipitat des Kupseroxydes wieder aufgelöst wurde. Bei dieser Operation hatte sich ein weisses Pulter von 0,34 Gr. ausgeschieden, welches nach der Untersuchung or dem Löthrehre in schweselsaurem Bleioxyd bestand. Mit lem in a) erhaltenen beträgt dieses über 1,6 Gr., welche einem lehalt von 1,093 Biel entsprechen.

Der Präcipitat b) wurde in Salzsäure aufgelöst, und die lösung mit Kalilauge in Uelterschuls versetzt. Der entstanlene Präcipitat wurde wieder in Salzsäure aufgelöst und mit letzammoniak gefällt. Das so erhaltene Eisendxyd wog 0,19 = 0,131 Eisen. In der durchgelaufenen Flüssigkeit gaben dessaures Ammoniak und phosphorsaures Natron keine Trünung. Die kalinische Lösung wurde mit Salpeterbäure gesätnigt und dann mit kohlensaurem Ammoniak die Thonerde gehällt. Sie wog 0,09 = 0,0479 Aluminium.

Die ammoniskalische Flüssigheit von b) wurde mit Schwehwasserstoffgas gesättigt, der Präcipitat c) aufs Filtrum gebracht,
lie Flüssigkeit zur Trockne abgedampft und die Salzmasse ausgeglüht. Der bleibende Rückstand löste sich bis auf wenige
Flocken in Wasser auf. Die Auflösung wurde langsam zur
Krystallisation abgedampft. Es bildeten sieh kleine Aggregate
adelförmiger Krystalle. Diese wogen scharf getrocknet 0,45
Gr. In Wasser lösten sie sich wieder vollkommen, doch langsam auf. Die Auflösung wurde in zwei gleiche Theile getheilt
and die eine Portion mit Platinauflösung versetzt. Es entstand

kein Pracipitat und erst nach längerer Zeit zeigte sich eine Spur dayon. Die andere Portion wurde mit kleesaurem Ammonia versetzt, wodurch ein Präcipitat entstand; hierauf gab nech phophorsaures Natron einen geringen Gehalt von Bittererde Dafür wurden 0,4069 Calcium mit Magnesium in Rechnung gebracht. Der Präcipitat c) wurde in Salpetersalzsäure auf gelöst, durch Abrauchen ein Theil der überschüssigen Säu verjagt und dann Schwefelwasserstoffgas durchgeleitet. durch wurde etwas Schweselkupser gefällt, welches sich bei Filtriren von a) oxydirt hatte und so wieder in die Auflösof gekommen war. Die durchgelausene Flüssigkeit wurde ein Zeit gekocht und eingedampft und dann kaustisches Kali Ueberschuss zugesetzt. Es entstand ein apfelgrüner Präcipitat welcher aufs Filtrum gebracht, gut ausgewaschen und gegi nahm dabei eine schwarze Farbe an und 0,3 Gr. Die kalinische Flüssigkeit wurde abermals mit Schu felwasserstoffgas gesättigt. Es entsand aber kein Präcipitat me

Der Präcipitat d) wurde vor dem Löthrohre mit Soda re cirt und gab beim Schlemmen der Kohle silberweisse, s magnetische Blättchen von Nickel. Es kommen daher für das Oxyds 0,236 metallisches Nickel in Rechnung.

Das Resultat der Analyse ist demnach:

| Kupfer | 08,251 |
|-------------|---------|
| Blei | 1,092 |
| Nickel | 0,236 |
| Silber | 0,185 |
| Eisen | 0,131 |
| Aluminium | 0,048 |
| Calcium une | 1 |
| Magnesium | 0,107 |
| - | 100,000 |

b) Schwedisches Rosettenkupfer.

Auf ähnliche Weise, wie das vorige, zerlegt gaben 100 Thd

| , | 100,000 | |
|-----------|---------|-----------|
| Magnesium | 0,033 | - |
| Kalium | 0,116 | annähernd |
| Calcium | 0,095 | • |
| Aluminium | 0,021 | , |
| Stheium | 0,048 | |
| Eisen | 0,055 | |
| Silber | 0,226 | |
| Blei . | 0,751 | • |
| Kupfer | 98,655 | • |

Wenn blanke Streifen dieser Mupfensorten in luftdicht verchlossenen Gefässen einige Tage mit kaustischem Ammoniak
h Berührung bleiben, so nimmt das abgegossene Ammoniak an
er Luft nur eine sehr geringe blaue Färbung an, daher der
behalt an Kupferoxydul wohl unbedeutend sein dürfte.

4) Bewährte Heilkraft des Kreosots.

In der Sitzung der Pariser Akademie am 24. Februar d. meldete Herr Colombat aus Isère, dass er so chen das reacot mit Erfolg in einem Fall veralteter Geschwüre am Gemutterhals angewandt habe. "Im Zustande der Auslösung 1,1 Th. Kreosot auf 80 Th. destillirten Wassers habe ich te neue Substanz angewandt," schreibt Herr Colombat; ermit habe ich Boprdonnets von feiner Charpie getränkt und se mit Hülse des speculum uteri, auf, die Verschwärunaufgelgt. Die ersten Verbände bewirkten eine lebhafte, ge Minuten anhaltende Wärme; ich begnügte mich damit, ich eine kleine Einspritzung zu verordnen. Nach dreichentlicher Behandlung befindet sich die Verschwärung, welche bhrern Cauterisationen und allen übrigen Mitteln widerstann hatte, jetzt in einem Zustande, welcher binnen Kurzem Aständige Vernarbung hossen lässt." (L'Institut No. 42. 69.) Andere Nachweisungen glücklicher Heilungen mit dem eosot werden wir bei einer andern Gelegenheit geben. Inwird das Zeugniss des Auslandes wohl nicht zu entbehsein, um dem Kreosot Eingang in den Heilschatz zu sichern d allgemeinere Anwendung zu verschaften.

Verhalten des Platinchlorids zu einigen weinsauren Salzen.

Beim Erhitzen einer Lösung von Platinchlorid mit waren Natron entsteht bekanntlich ein schwarzer Niederschig metallischem Platin. Denselben Niederschlag erhält mannt ill ips mit weinsaurem Kalk, Kali oder Ammoniak, wend tot werden, währed tot werden, währed tot

söpre eder saures weinsauren Kadi selbst in der Hitse kein Niederschlag geben. Zum Soldchlorid verhält sich des wei saure Natron eben so wie zum Platinchlorid. Phil. Mega 3. Liv. Vol. II. 94.

6) Alkalische Reaction des Glases.

Die hekannte alkalische Reaction des scinzertheilten Glasswenn dasselbe mit Wasser behandelt wird, zeigte sich rei entschieden in einem von Kastner angestellten Versuche. De selbe wollte Stickstoffoxydul aus einem Gemenge von Quan pulver und krystallisirtem salpetersauren Ammoniak entschien nahm aber, da ihm das Quarzpulver ausgegangen war, wasuchsweise gepulvertes Glas. Kaum war die Probe erhitzt wie den, als sie statt des Stickstoffoxyduls viel Ammoniak entwikelte. Als hierauf etwas von demselben Glaspulver mit Salitazusammengerieben wurde, entband sich ebenfalls Ammoniak reichlicher Menge. (Kastn. Archiv Bd. VII. 2 v. 3.)

Annalen

det

Physik und Chemie

herausgegeben

VOI

J. C. Poggendorff.

gr. 8. mit Kupfern,

de seit Beginn dieses Jahres, um die Verbreitung der wissenschaftlichen Nachrichten zu beschleunigen, in wöchentlichen Lieferungen von 2 bis 3 Bogen (oder Nummern) ausgegeben werden, sind bis ictzt No. 1 — 23 versandt und enthalten dieselben: 1) Brunner, fortgesetzte Versuche fiber Rudiometrie. 2) Platin in Frankreich. 8) Ueber die Anwendung des Iridiums zu Porzellanfarben. 4) Brunner, über die Darstellung des Selens. 5) Peligot, über die Wirkung des Stickstoffoxy**dgases auf Eis**enoxydulsalze. 6) Wittstock, über eine Erscheinung bei der Destillation von Salpetersäure und von Chlorwasserstoffsäure. 7) Ueber die Bildung der Essigsäure auf unorganischem Wege. 8) Osann, über das Dickstüssigwerden des geschmolzenen Schwefels. 9) Thayer, über einige Erscheinungen bei der Bewegung von Flüssigkeiten. 10) Biot, über den aualytischen Ausdruck für die Spannkraft des Wasserdampis. 11) Becquerel, künstlich krystallisirtes Schweselblei. 12) Hess, der Hydroboracit, eine neue Mineralspecies. 13) Bunsen, über ein neues Vorkommen des Allophans in der Formation des plastischen Thons. 14) Nordenskjöld, Beschreibung des Phenakits, eines neuen Minorals. 15) Fournet, über den Voltzit. 16) Glasiger Feldspath vom Mont - d' Or und vom Drachensels. 17) Runge, über einige Producte der Steinkohlendestillation. 18) Pittakall. 19) Ueber dan Steinkohlenöl. 20) Bonsdorff, Bemerkungen über schweselsaures Kisenoxydul und Eisenchlorür, besonders in Beziehung auf die Bereitung dieser Verbindungen. 21) Krause, über die gekrümmten Flächen der durchsichtigen Theile des Auges. 22) Abdampfungen durch heisse Luft. 23) Dichtigkeitsmaximum bei Salzlösungen. 24) Dove, über die täglichen Veränderungen der magnetischen Abweichung in Freiberg. 25) Vicat, über die fortschreitende Verlängerung eines Metalldraths unter der Wirkung von Zugkräften. 26) Elektromagnetismus der Erzgänge. 27-28) Krause, einige Bemerkungen über die feinsten Nervenfasern. 29) Oscillirender Ffüssigkeitsstrahl. 80) Arsenik – und Antimongehalt des käuflichen Phosphors. 31) Rose, über die Trennung der seuerbeständigen Alkalien von der Talkerde. 82) Zerlegung des Antimonnickels, einew neuen Minerals. '83) Zerlegung einer neuen Alaunart und ein Bittersalzes aus Südafrika. 34) Boussingault, Analyse einér schwefelsauren Thonerde von Pasto. 35) Boussingault, chemische Untersuchung über die Natur der aus den Vulcanen der Aequatorial - Zone Amerikas aufsteigenden Gase. 36) Ungewühnliche Sternschnuppen - Erscheinung. 37) Wöhler, über die Gewinnung von Iridium und Osmium aus dem Platinrückstand. 38) Liebig, 38) Liebig, über die Zusammensetzung der Mekon- und Metamekonsäure.

39) Commell, über die Wirkung des Kalis auf den Alkohol. 40) Neuenann, über das Elektricitätsmaass krystallipischer Substanzen der homoëdrischen Abtheilung. 41) Wrangels Beobachtungen der stündlichen Variationen der Abweichung zu Sitka, auf der Nordwestküste Amerikas. 42) Reich, über die magnetische Neigung zu Freiberg. 43) Ritchie, Zurückführung der von Herrn Faradoy entdeckten magneto - elektrischen Vertheilung auf ein allgemeines Gesetz. 41) Ritchie, über die continuirliche Rotation eines geschlossenen voltaschen Bogens durch einen andern geschlossenen Bogen. 45) Bisher unbeobachtete Eigenschaft der Elektromagnete. 46) Rose, über die Erkennung einiger organischen Säuren. 47) Ueber em allgemeines Gesetz in der Zusammensetzung der brenzlichen Säuren. 48) Bemerkungen über die Relationen zwischen der Zusammensetzung ternärer chemischer Verbindungen. 49) Liebig, über die Zusammensetzung des Asparamids und der Asparaginsäure. 50) Faraday, vierte Reihe von Experimental - Untersuchungen über Riektricität. 51) Herschel, über die Absorption des Lichts durch farbige Mittel, mit Bezug auf die Undulationstheorie betrachtet. 52) Dal Negro, zweite Reihe von Versuchen zur Bestätigung der Wirkung des Umfangs bei den Metallplatten der voltaschen Kette. 53) Buff, über Barometerbeobachtungen. 54) Ueber einen Beweger von neuer Erfindung. 55) Mitscherlich, über die Aetherbildung. 56) Mitscherlich, über die Benzinschwefelsäure. 57) Bitte an Meteorologen. 58) Reduction des Platins. 59) Gmelin, Tiedemann und Mitscherlich, Versuche über das Blut. 60) Hermann, über die saure Beschaffenheit des venösen Menschenbluts und über den Unterschied zwischen arteriellem und venösem Blute. 61) Laurent, nene Chlor- und Bromkohlenwasserstoffe. 62) Liebig, über die Constitution des Aethers und seiner Verbindungen. 63) Oersted, Ergebnisse neuer Versuche über die Zusammendrückbarkeit des Wassers. 64) Spasky, Berechnung über die Temperatur artesischer Brunnen. 65) Jacobi, Notiz über Elektromagnete.

Von dem

Journal

für

praktische Chemie

herausgegeben

von

Prof. O. L. Erdmann

und

Prof. F. W. Schweigger - Seidel

Jahrgang 1834

sind bis jetzt 4 Hefte erschienen.

Der Jahrgang von 24 Heften kostet Thir. 8.

Letpzig, d. 13. März 1834.

Joh. Ambr. Barth.

Organische Chemie.

T.

Ueber das Eupion.

Zwanzigste Fortsetzung der Beiträge zur nähern Kenntniss der trockenen Destillation organischer Körper,

von

Dr. REICHENBACH.

Schon vor längerer Zeit habe ich angezeigt *), dass es mir gelungen sei, das Eupion auf einem neuen Wege darzustellen, auf welchem man es nicht blos leichter und vortheilhafter, sondern auch reiner zu gewinnen vermöge, als auf dem urspünglichen, den ich in der vierten Fortsetzung dieser Abhandlungen angegeben. Zu nähern Mittheilungen hierüber und zu einer Revision meiner ältern **) machte 1ch mich anheischig und wünsche nun hier diese Schuld abzutragen.

In der Absicht, die Producte der trockenen Destillation organischer Fette, für sieh allein, mit Holztheer und Thiertheer zu vergleichen, gab ich 10 Kilogramm Repsöl, wie man es gewöhnlich zur Lampenbeleuchtung nimmt, in eine Glasretorte, legte einen Woulfischen Apparat vor, und destillirte mit möglichst schwacher Wärme so langsam als nur immerhin thunlich. Es entwickelte sich die ganze Arbeit über fast gar kein Gas; im Anfange ein wenig, bald hörte aber diess auf, und das Oel sott langsam fort, ging über ohne alle Blasen, und erst am Ende, als ein kleiner

^{*)} Schweigger-Seidel's Jahrbuch. 1882. Bd. 66. S. 318.

^{**)} Ebendaselbst 1831. Bd. 62. S. 129.

schön aussondern liess. Proben von solchem Repsölparaffin habe ich bei der Wiener Naturforscher-Versammlung im Jahre 1832 vorgelegt. Mit concentrirter Kalilauge zog ich Kreesot aus; Mesit giebt sich bei Behandlung der ersten Vorläuse mit Kali und Schweselsäure zu erkennen, und sowohl Pikamar als Kapnomor werden wehl auch nicht sehlen, wenn man sie sucht; letzteres nimmt man während der Arbeiten schon durch seinen Geruch wahr.

Das specifische Gewicht des rohen Oeltheers erschien gleich von Anfang mit 0,86. Bei der Rectification stellte es sich auf 0,83, es war nicht dickflüssig wie Oel, sondern dünnflüssig wie Wasser, blassgelb und klar, und noch ehe irgend ein Reagens in Anwendung gebracht war, erhielt ich schon Vorläuse von 0,79 bis 0,77 sp. G. Bei der sorgfältigsten und mühsamsten Behandlung, mit der ich früher Eupion aus Thiertheer dargestellt hatte, war es mir doch nur gelungen, es allmälig auf 0,74 zu bringen. Als ich nun den Oeltheer mit Schwefelsäure mischte und schüttelte, und darüber abdestillirte, mit Kalilauge auswusch, die Destillation mit Schwefelsäure und Salpeterzusatz, Kaliwaschungen etc. wiederholte, wie ich diess in meiner ältern.Abhandlung angegeben habe, so gelangte ich sehr bald zu einem Eupion, das sich über jene Leichtigkeit merklich erhob, und zu dem Gewichte von 0,70 herankam. Liess ich endlich die Säure weg, als sie keine bedeutende Färbung mehr annahm, wusch mit Kalilauge gut aus, und rectificirte das Eupion äusserst versichtig für sich mehrmal hinter einander, indem ich die Temperatur in der Retorte erst nicht über 50° C., in der Folge aber nicht über 360 C. steigen liess, die Vorlage dagegen mit Schnee and Kochsalz umgab, und die Destillation so langsam gehen liess, dass in der Minute nur 1, höchstens 2 Tropfen übergingen, so erreichte ich bald ein Präparat, das auf ein specifisches Gewicht von 0,685 und endlich mit Erschöpfung aller angegebenen Hülfsmittel, äusserster Vorsicht und Sorgfalt, und schliesslicher Anwendung von Chlorcalcium auf 0,655 sich erhob.

Somit hatte ich das Vergnügen, den leichtesten flüssigen Körper zu Stande gebracht zu haben, der bei gewöhnlichem Luftdrucke bis jetzt bekannt ist, und unter mittlerer Temperatur auf gemeinübliche Art in Flaschen mit Glasstöpseln sich ohne

Anstand aufbewahren lässt. Ich besitze davon noch eine kleine Menge, die schon seit 1½ Jahren in meinem Arbeitszimmer auf einem offenen Schranke steht, unverändert und unvermindert.

In der Darstellung des Eupions aus Oekbeer bin ich in nichts Wesentlichem abgewichen von dem Verfahren, wie ich es zur Bereitung aus Thiertheer angegeben habe; es bat sich aber dabei der Unterschied ergeben, dass gleich die erste Vermischung des rectisicirten Oeltheers mit Schwefelsäure weder schwarz, noch sehr heiss wurde, wie diess bei Thiertheer, Pflanzentheer und Steinkohlentheer der Fall ist, welche sich, besonders die ersten leichtesten Vorläufe der Destillationen, so stark erhitzen, dass sie in heftiges Sieden und Aufbrausen gerathen und sehr schwarzbraun werden. Dieses rührt im Thiertheerol sowohl, als im Holztheer von einem bedeutenden Antheil Mesit her, der sich in den leichtesten Vorläufen dem Eupion zunächst beigesellt. Er zersetzt sich bekanntlich unter hestigem Auskochen mit Schweselsäure, und verschuldet daher das stürmische Aufbrausen bei den ersten Berührungen mit der Säure, das bei den nachfolgenden erneuten Behandlungen damit sich nicht wieder zeigt. Da nun diese Erscheinungen beim Oeltheere ohne Vergleich schwächer sind; so ergiebt sich, dass bei der trockenen Destillation des Oels der bemerkenswerthe Unterschied von andern organischen Stoffen stattfindet, dass dabei sich verhältnissmässig weit weniger und nur ein geringer Antheil Mesit bildet, der dagegen bei Fleisch- und Holzverkohlung in nicht unbedeutender Menge sich erzeugt, während umgekehrt die Menge des Eupions, die hier nicht gross ist, sich bei der Oeldestillation sehr heht und in ungleich vergrössertem Verhältnisse auftritt.

Will man sich auf andere Weise von der Gegenwart des Eupions im Oeltheer überzeugen, so kann man auch einen davon ganz verschiedenen Weg einschlagen. Man mischt rectificirten Oeltheer mit einer gleichen Menge Kalilauge von höchster Concentration, und schüttelt gut durcheinander. Letztere muss so stark sein, dass trockenes Kalihydrat am Boden ungelöst liegen bleibt. Alles wird schnell stockend. Man erwärmt bis fast ins Sieden; es schmilzt der grössere Theil, und lagert sich unten; darüber lagert sich eine Gelatine, die nicht schmilzt;

su oberst schwimmt ein dünnfidssiges, klares, ätherisches Li-Bei der Erkältung stockt auch der untere Theil mit krystallimischen Bildungen, der obere aber bleiht fillesig. giesst ihn ab, und wäscht ihn nochmals gut mit höchst concentrirter Kalilauge durch. Nun zeigt sich an ihm unverkennbar schon Kupiongeruch, grosse Leichtflüchtigkeit, und destillirt man ihn einigemal bei erkälteter Vorlage und möglichst schwacher Destillationshitze sehr vorsichtig, so bekömmt man Vorläufe, die aus einem schon ziemlich der Reinheit entgegen gehenden Eupion bestehen. Es ist möglich, dass dieser Weg, gehörig ausgebildet, noch auf eine vortheilhaftere Weise zu Darstellung eines hochgereinigten Eupions benützt werden kann, als der, den ich bis jetzt gegangen bin. Die Ausmittlung dessen muss ich Andern überlassen. - Ja ich glaube gewiss, dass, wenn man nur eine genugsam grosse Menge rohen Oeltheers in Arbeit nähme, und eine potenzirte Destillation in der Art vornähme, dass man immer nur das erste Viertel des Destillats wieder abdestillirte und dabei auf die möglichst niedere Destillationshitze sowohl, als auch auf künstlich tief erkaltete Vorlagen sufmerksamen Bedacht nähme, man ohne alle Reagentien zu etner Flüssigkeit gelangen würde, die man für wold charakterisirtes Eupion erkennen müssen würde. Diese Arbeit, die man mit nicht weniger als 60 bis 80 Kilogramm Oel beginnen durite, habe ich zwar nicht selbst gemacht; im ganzen Verhalten des Oekheers erkenne ich aber mehr als genügende Ge-Sie würde den Bewähr für ihr unzweifelhaftes Gelingen. weis, dass das Eupion ein Product der trockenen Destillation an und für sich, und nicht ein Gebilde nochmaliger chemischer Operation damit sei, auf eine solche Weise herstellen, dass er gegen jede Anfechtung gesichert wäre, wenn es dessen irgent noch bedürfen könnte.

Das Eupion in seinem nun sehr erhöheten Reinheitszastande, zeigt zwar seinen chemischen Verwandtschaften nuch
keine sehr bedeutende Verschiedenheit von dem frühern, des
ich in unvollkommenerem Zustande bekannt machte; desto mehr
aber weicht es davon ab in seinem

physischen Verhalten.

Liebtbrochungsverutigen. Sein Liehtverstreuungsvermögen im weit unter dem des Winsers, und fürs Auge nicht mehr währe nehmbar. Selbst im Sonnenlichte konnte ich nur eine Spurcher aweitelhaften Iris damit zu Stande bringen. In seinen sptischen Verhältnissen ist es daher durch sein tibernus indikuterentus verhältnissen ist es daher durch sein verhältnissen ist es daher durch sein verhältnissen ist es daher durch sein verhältnissen i

Es hat einen äusserst angenehmen, erfrischenden und starken Blumengeruch angenommen, der nicht einer bestimmten.
Blume verglichen werden kann, sondern den vereinten Wehlgerüchen eines ganzen Blumenstrausses gleichkommt.

Auf den Geschmack bleibt es vollkommen wirkungslos; es bewirkt auf der Zunge nichts, als ganz reine rasche Kählung.

Fürs Gefühl ist es fast unmerklich; wenn man die Finger damit benetzt, und die Augen abwendet, so kann man nicht den Zeitpunct erkennen, wenn das Eupion noch dazwischen vershanden oder schon verstegen ist; es netzt weder die Finger wie Wasser, noch macht es sie schlüpfrig wie Oele, noch stult wie Alkohol, sondern lässt sie ganz unverändert, und macht sich dadurch so unfühlbar, wie keine andere mir kekannte Substanz.

Seine Dünnflüssigkeit scheint mir alles zu übertressen, tvan ich jemals sah.

Das ausserordentliche specifische Gewicht von 0,655 bei + 20° C. und 0,716th Barometerstand, habe ich schon ange-geben.

Die Siedhitze tritt bei 47° C. ein, wenn das Barometer auf 0,716^m steht.

Auf Wasser getropft, breitet es sich nicht sehr aus und zicht keine Oelhaut über die Fläche.

Seine Capillarität, auf eben die Weise wie früher in einer Glassöhre von 1,5 mm lichten Durchmesser und bei + 20° C. Thermometerstand gemessen, verhielt sieh zu der des Wassers mur noch wie 37,83 zu 100.

Ein Tropfen auf ein Blatt Papier gefallen, erzeugt einen nassen Fleck, der in weniger als einer Minute vollkommen verschwunden ist. Auf meine Hand gefallen, verschwand er

so nehnell, dans ich nicht einmal Zeit gewann, den Intervall mit der Uhr zu messen. Bei der Destillation geht es obse Rückstand in die Vorlage über und ohne dabei sich im geringsten zu verändern.

Bei dieser schnellen Verdampfung wird viel Wärme latent und die benachbarten Körper erkältet. Diess fühlt man auf der Hand, der Zunge etc. sehr lebhaft. Ich wickelte ein Baumwollknäulchen um eine Thermometerkugel, tränkte sie mit Kapion und schwenkte sie durch die Luft. Das Quecksilber, das zuvor auf + 13° C. gestanden war, sank auf — 5°, also um 18° herab.

Die Ausdehnung bei der Erwärmung von + 20° C. his zur Siedhitze, also zu + 47° C., in einer cylindrischen Böhre gemessen, erhebt sich von 100 auf 104,45.

Es ist ein Isolator der Elektricität.

Durch alle diese ausgezeichneten und extremen Kigenschaften dieser neuen Substanz erscheint der Name-Eupion (Edelfett) aufs neue gerechfertigt.

Das chemische Verhalten

habe ich theils wiederholt und revidirt, theils weiter und genauer ausgeführt in Beziehung auf verwandte Substanzen, un seinen Standpunct unter ihnen möglichst genau auszumitteln.

Das Eupion ist indifferent, und wirkt weder für sich noch in Lösungen auf Lakmus und Curcuma.

Für sich aufbewahrt in einer Flasche, die zum grösseren Theile mit Luft erfüllt ist, ändert es sich nicht. Ich habe eine solche, welche nur den zehnten Theil ihres Baumes mit Eupion erfüllt und mit Glasstöpsel verschlossen war, fast 3 Jahre in Licht und Sonnenstrahlen stehen, ohne dass die geringste Veränderung oder Verfärbung eingetreten wäre.

Der Flamme genähert, fängt es schon aus der Ferne Feuer wie Aether, und brennt augenblicklich auf der ganzen Oberstäche mit einem ganz russlosen und so weissen Lichte, wie eine Wachskerze, mit sehr wenig Blau am untern Rande Giebt man einige Tropfen auf eine Wasserstäche, so bleiben sie in der Mitte stehen, und nähert man ein brennendes Papier, so fängt das Eupion von ferne schon Feuer, und brennt auf der Wasserstäche lebhaft fort, indem aus ihrer Mitte eine gerade aufsteigende, mehrere Zolle hohe, gedrungene und schöne Feuer-

sinie sich bildet. Die letzte Spur vom Eupine brennt vom Wasser hinweg, das nachher weder Geschmack angenommen, noch source Reaction zeigt.

Rothes Bleioxyd, Manganhyperoxyd, Kupferoxyd und rothes Quecksilberoxyd können damit bis zum Sieden erhitzt werden, ohne die mindeste Reaction zu erleiden.

Ebenso sind Schwefelsäure von 1,850 und Salpetersäure von 1,450 wirkungslos darauf. Wenn letztere salpeterige Säure enthält und damit gesotten wird, so nimmt es von letzterer etwas auf und färbt sich davon gelb, während die Salpetersäure sich entfärbt. Selbst Mangansäure, darin zerrührt, verliert seine violette Farbe auch siedend nicht.

Alle diese Verhältnisse, besonders aber die Unempfindlichkeit für Mangansäure, unterscheiden das Eupion sehr bezeichnend von den andern empyrevmatischen Oelen, und stellen seine Verwandtschaft zum Sauerstoff bei gewöhnlicher Temperatur aufählend tief.

Chlor, in einem kalten Gasstrome durchgeleitet, wird etwas absorbirt, jedoch ohne merkliche Erwärmung und ohne Vergleich weniger, als von andern empyrevmatischen Oelen. Es färtt sich etwas grünlichgelb. Erhitzt man es dann, so entweicht ein Antheil Chlor, und Farblosigkeit kehrt zurück. Es scheint ein Antheil Chlor zurückbehalten zu werden, aber keine Oelzersetzung stattzufinden.

Brom mischt sich reichlich und klar damit, aber ruhig und ohne bemerkbare Erwärmung, wenigstens bei kleinen Mengen. Bromwasser wird vollkommen entfärbt, und das ausgezogene Brom fürbt das Eupion roth.

Jod löst sich kalt nur in beschränkter Menge auf, erhitzt etwas reichlicher, der Ueberschuss krystallisirt aber beim Erkalten sogleich wieder aus. Die Lösung ist nicht braunroth, sondern schön violet. Jodwasser wird ebenfalls ausgezogen und die Farbe geht in das Eupion violet über.

Schwefel wird kalt etwas aufgelöst; heiss mehr und krystallisirt kalt aus.

Phosphor wird kalt ein wenig aufgelöst, reichlicher bei etwas andauerndem Sieden, welche Vermehrung beim Erkalten sich wieder ausscheidet. Die Flüssigkeit wird dabei im Dunkeln in einer Glasröhre nicht leuchtend, wohl aber gelingt

ou, d'un austriegenden Dimps je und je ins Louchien su brie-

Kalium verhält sich gänzlich unthätig im reinen Eupien; beim Kinhringen bildet es nicht einmal einige Bläschen. In unreinem Kanion Must es aus dem Schnitte gelb an.

Jodkohlenstoff wird kalt nicht aufgelöst, langsam jedech etwas zerlegt, wobei sich das Eupion violet färbt. Erwärmt wird einige Menge aufgelöst, die behn Erkalten in ihrer gelben Farbe wieder auskrystallisirt, während die Mischung gelb bleibt.

Chlergoldnatrium wird nicht angegriffen. Ebensoweig Quechsilberchlorid, füssiges salzsaures Gold, Silberbremid, Goldjodid, welche sämmtlich Siedhitze aushalten.

Wasser löst nichts davon auf.

Die stärkeren Mineralsäuren fand ich alle ohne Einfam. Auch Königswasser reagirt nicht.

Jodsäure, die ich als ein sonst so wirksames Hülfsmittiel bei Empyrevmaten kennen gelernt hatte, griff das Espisa nicht au.

Krystallisirte Bernsteinsäure,

Eisessig, und

krystallisirte Kohlensticksäure sogar wurde, selbst im Sieden, nicht aufgelöst. Dagegen trat endlich

krystallisirte Benzoësäure als eine Substanz auf, welche dem Eupion nachgab, und kalt zwar wenig, erhitzt aber in einiger Menge gelöst wurde, und beim Erkaken schön auskrystallisirte.

Margarinsäure löste sich rasch und reichlich auf; Oelsäure ebenfalls, doch träger und minder reichlich.

Stearinsäure löste sich kalt nicht, und erwärmt nur wenig und ungerne.

Albalische Stoffe und Laugen sind ganz wirkungslos.

Salza konnte ich nicht zur Lösung bringen, wie in anders empyrevmatischen Oelen; krystallisirtes salpetersaures Säber und sulpstersaures Uran blieben unangefochten.

Alkoholische Lösungen von Eupion gaben keine Fällungen weder mit weingeistiger Bleizuckerlösung, noch mit wässeriger Lösung von basisch-essigsaurem Blei, noch mit weingeistiger Lösung von essigsaurem Kupferoæyd. Auch Jodsäure in jest Lösung getropst, wirkte nicht sichtbar ein.

Tretz dieser auffallenden Abgeschiedenheit, in welcher nich das Eupion von allen energischen Agentien hält, sind mir dennoch einige Fälle vorgekommen, bei welchen es sich sewohl in schwefelsauren, als auch in kalischen concentritten Lösungen-Diess geschah aber jedesmal nur unter Vermittlung eines andern empyrevmatischen Oels, dem es ankiebend in eine Lösung in kleiner Menge mithineingezogen wurde. Ueberschüssige Mengen von höchstconcentrirten Actzkalilangen oder nuchender Schwefelsäure auf Theeröle angewandt, ziehen mit den übrigen Oelen, namentlich mit Pikamar, Krossot und Kapnomer, meist auch etwas Eupion ein, das dann bei Verdünung mit Wasser in unreinem Zustande sieh wieder frei macht. Sogar Mesit, durch Wasser geführt, verräth, so lange er noch nicht ganz gereinigt ist, einen geringen Eupiongehalt, der sich zu erkennen giebt, wenn man einige Tropfen auf der Hand verdunsten lässt; der Mesitgeruch endigt dann mit dem Blumengeruch des Euplens, den man deutlich zuletzt auf der Hand wahrnehmen kann. Kin kleiner Antheil Eupion ist also dem Mesit selbst durch eine eine malige Lösung in Wasser nachgefolgt.

Alkohol mischt sich in jedem Verhältnisse mit Eupion. Weingeist von 0,82 löste nur eine geringe Menge auf, und ein unbedeutender Wasserzusatz schlägt auch aus Alkohol sogleich den grössten Theil seines Eupiongehalts nieder.

Aether,

Kohlensulphurid,

Mesit, (Essiggeist) mischen sich ohne Anstand in jedem Verhältnisse. Auch mischt es sich willig mit

Essigäther,

Petrol, natürliches und künstliches,

Terpenthinöl,

Kreosot,

Mandelöl,

Eieröl,

Fuselöl,

Kapnomor,

Pikamar. Wenn letzteres jedoch den Stoff enthält, welcher das Pittakall erzeugt, so löst es sich schlechterdings darin nicht auf, wohin meine hierher bezügliche Angabe in meiner Abhandlung*) über das Pikamar zu berichtigen ist, und wodurch es ein Reagens auf denselben wird.

Leichtlöslich in der Kälte, zeigen sich:

Kampher, ganz ruhig,

Paraffin, reichlich,

Naphthalin, woniger,

Kohlwachs, trage,

Cetin, sehr willig,

Cholesterin, langsaw,

Rindsunschlitt, in Menge,

Salzsaures Dadyl, behende sehr viel.

Nicht löslich in der Kälte, aber löslich in der Wärme, mit Wiederausscheidung beim Abkühlen, benahmen sich:

Cerin,

Myricin.

Unter den Harzen sah ich den

Mastix in der Kälte sich zerlegen, und zum Einen Antheile auflösen.

Colophon wird schnell weisstrüb und zerlegt, der grössere Antheil aber auch im Sieden nicht gelöst. Der gelöste Antheil bleibt nach Versüchtigung des Eupions als ein farbloser Firniss zurück.

Sandarak dagegen wird weder kalt noch siedend angegriffen. Ebenso wenig

Benzoëharz und

Gummilak.

· Capaivabalsam mischt sich klar.

Kaoutschuk zeigt ein auffallendes Verhalten. Es wird augenblicklich geschwellt und milchig-trübe, wie von keinem andern empyrevmatischen Oele. Diese Wirkung ist in wenigen Minuten bei dünnen Stücken beendigt. Bringt man es ins Sieden, so ändert sich sichtbar nichts, und das Kaoutschuk wird nicht gelöst. Giesst man aber das Eupion ab, und lässt es verdunsten, so hinterlässt es einen schönen, ganz farblosen, klaren, trockenen Firniss von sehr elastischem Federharz; wie weisses Glas so schön. Bringt man auf das behandelte Kaoutschuk nacheinander neue Portionen Eupion, und siedet es damit, so

^{*)} Schweigger-Seidel's Jahrb. d. Chem. 1883. Bd. 68. p. 351.

liefert die erste oder zweite noch einen kleinen Rest von dem schönen Auszuge, allein in der Folge weiter nicht, und die Einwirkung des Lösungsmittels ist vollbracht. Das ausgezogene übrig gebliebene Kaoutschuk klebt nun wie Leim, so laige es noch Eupion enthält; an die Luft gebracht, trocknet es schnell auf, nimmt einen kleinern Raum ein, als zuvor, wird wieder klar und braungelbfarbig wie zuvor, und hat seine Blastizität noch nicht eingebüsst. Das Eupion scheint ein Mittel ubzugeben, eine Zerlegung des Kaoutschuks in mehrere, wielleicht sich ähnliche Bestandtheile zu bewirken.

Copal erlitt weder kalt noch warm einen Angriff.

Curcuma überliess etwas weniges gelbe Tinte-dem Eupion. Dagegen

Indigblau und.

Pittakall blieben unangegriffen.

Die alkalischen Pflanzenbasen lassen sich nicht in siedendem Eupion lösen, wenigstens nicht

Strychnin,

Morphin,

Atropin.

Auch fand ich unlöslich im Sieden:

Salicin,

Pikrotoxin.

Eine auffallende Ausnahme davon machten die stickstoffreichern Substanzen, die sich schon etwas in kaltem, in ziemlicher Menge aber in siedendem Eupion lösten, wie

Caffein und

Piperin; beide schossen nach der Verdunstung des Empiens regelmässig wieder in Krystallen an.

Fasst man das ganze Gemälde unter Kinem Blicke zursammen, so stellt sich das Eupion mit dem Charakter einer schroffen Unzugänglichkeit dar. Es mischt sich nur willig mit einigen Fetten und Wachsarten, Harze schliesst es schon fast aus, Säuren und Alkalien stösst es ab, und kann einigen einfachen negativen Körpern verstattet es kärgliche Aufnahme.

Als das hauptsächlichste und bequemste Reagens auf Inpion kann ich nur die concentrirte Schweselsäure empleten, wenn es sich nämlich darum handelt, von seinem Basin in irgend einem empyrevmatischen Gemenge und der verhäusen. Mischt man sie in der Stärke von 1,850 mit einer genugsamen Menge der Säure, so wird alles zersetzt und aufgelöst, as erhitzt sich die Mischung, und nach kurzer Ruhe erhebt sich sies klase leichte Flüssigkeit darüber, die man meist gleich an ihrem Wohlgeruch erkenst. Ist die Mischung von den Vorläusen einer Theordestillation, so erscheint das Eupion meist frei von Pursitän; ist sie vom Ende einer solehen, so lässt man die leichte klase Abscheidung kalt werden, es krystallisirt sogleich sein Gehalt an Paraffin aus, und das halbreine Eupion kann davon abgegomen werden.

Me Merce, in welcher das Eupion im Holztheer vorhanden ist, ist geringer, als ich zur Zeit glaubte, da ich meint frühern Abhandlungen schrieb. Schon merklich reichlicher ist es im Steinkohlentheer, noch mehr aber im Thiertheer vorhanden. Albe dieses kommt aber in keinen Vergleich mit der Menge und relativen Reinheit, mit der es sich im Oeltheer vorfindet. Ich muss daher jedem, der es zu bereiten wünscht, verzugsweise diesen dazu empfehlen. Da die öligen Flüssigkeiten, welche bei der Verkohlung des Repsöls überdestilliren, immer cinen Theil desselben unzersetzt, oder in gewisbent Sinne mangelhaft zersetzt mit sich in die Vorlage hinüberreissen, so thut man wohl, das Oel mehrmal in starker Hitze aus eisernen Retertes trocken überzudestilliren. Dabei find ich vortheilhaft, son dem Celtheere die ersten leichteren Antheile abzudestil-Bron, und den von Eupion grösstentheils entleerten Rückstand auf: Neue in die eiserne Retorte zu geben und wiederum unter stacker Erhitzung überzudestilliren: Die Zersetzung schritt da-- bei immer noch fort, oder vielmehr vervöllständigte sich, und ich gewann daraus bei der Rectification neue Antheile Eupion ie den Vorlänsen.

Man sieht aus dem Vorstehenden, dass, wenn ich in meinen Schriften über das Kreosot, Pikamar und Kapnomor öfters
wereinen Bupions Erwähnung that, das sich während der Prozoderen ausscheidet, bierunter doch nur ein kleiner Theil wirkliehen Espions verstanden sein konnte, der grössere Antheil
wiehnehr aus von Espion beherrschten andern empyrevmatischen
Delon bestand, worüber ich mich derzeit noch nicht näher aussprochen kann, da sie ihrem Wesen nach noch nicht alle zu

illentlicher Konstnien gekommen nind. Ich bemerke siet diens der, um Missverständnissen vorzubengen.

Vergleicht man nun alle diese Eigenschaften mit deuen ies Eupious von meiner ersten Bekanntmachung, so wird man inden, dans es in dem, was eigentlich seine Wesenheit auspracht, unverändert stehen gehlichen, mimlich in seiner ausperordentlichen Leichtigkeit, grossen Indifferenz, starken Kontitution, Verhalten gegen Alkalien und Sturen, gegen Kalium, knoutschuk u. s. w., und dass es durch Vervollkommung setzer Beinheit nur zu einer Steigerung jener Eigenthümlichkeiten gebracht worden ist, die in höherem Grade sieh jetzt nusgeprägt neigen. Man wird dabei nicht verkennen, wie viel das Rupien an Merkwürdigkeit gewonnen hat, und wie sehr es sieh nun als eine Substanz von hehem Interesse für die theoveische Chestie hervorthut.

Die nichste Wahrheit, die nun deraus hervergeht, ist wohl die, dass die Destiliation des Oels, so wie aller andern Fette, von dem isolicien Gesichtspuncte, von welchem aus Bussy und Leoa nu sie betrachteten, aufgegeben und unter den allgemeinen der trochenen Destiliation aller organischen Körper Gerhaupt gestellt werden muss. Sie ist in der That deven mer eine Unterabtheilung, folgt, wie jeder andere organische Kirper, ihren allgemeinen Gesetzen, und ließert gaus dieselben Hauptproducte.

Eine zweite Consequenz ist sofert die, dass die beiden kichtigen Oele, welche Bussy und Lecanu als eigenthümliche roducte der Ouldestillation aufgestellt haben, und die auch schon unsere Lehrbücher*) übergegangen sind, ihren Heilt vertren. Sie sind in der That niehts als vielfach gemengte emprevmentische Fiftesigkeiten, in deren Einer die grössere Menge wien, in deren Anderer die grössere Menge Paratiir ucht ist, nebst Kreosot, Kapnomer, etwas Ment und allen tigen noch unbekannten empyrevmatischen Materien, die such neen den Theer konstituiren. Sie können nur betrachtet wern als Medifikationen von Theoren, und sind daher beites aus chemischen Systeme zu streichen.

^{*)} Foshmat's Repert. d. org. Chem. Bd. I. S. 1078.

Nichst Adiesen. führen ans die Verhätzisse und Rigesthümlichkeiten, die das Eupion entwickelt, auf eine kritische Vergleichung fleiselben mit Baraday's bekanntem leichten Oelgenil"). Aufalien muss nothweadig die Näherung, in welche beide zu einemder durch eine alles überragende Leichtigkeit treten; dazu. gesellt sich gemeinschaftliches Herkommen nicht bles ! von der trockenen Destillation überhaupt, sondern auch von Ool insbesondere, und endlich das chemische Verhalten zu manchen starken Reagentien, wie Aetzalkalien etc. Legt man nur nock die grosse Leichtsüchtigkeit sowehl des Eupions, als des -Karaday'schen leichten Gelgasöls in die Wagschale, so sieht man sich sehr zu der Vermuthung hingeführt, dass beide möglicher Weise im Princip einerlei sein könnten. Stellt man jedoch: das beiderseitige Verhalten zu den stärkern Mineralsäuren einander gegenüber, so ergiebt sich bei der Schwefelsaure ein Unterschied, der sich jeder Vereinigung beider Stoffe entbehieden widersctat. Während nämlich Schwefelsäure von Faraday's: leichtem Oelgasõi in Dampfferm ihr mehr als hundertfaches Volum einsaugt, und zwar ohne Rücketand, sich damit sebn stark: erhitzt und sehwärzt, und nachher nicht mehr daraus hergestellt werden kann, sondern zu salzarügen Verbindangen mit Basen sieht hergieht; sehen wir umgekehrt das Maplen chas Reaction mit Schwefelsäure von 1,850 sich begegenen, über welche es segar bei seiner Bereitung abdestillirt wird. Faraday spricht sich über den Concentrationsgrad, it avalohem: er die Säure anwandte, nicht aus; aber eben darum ist es wahrscheinlich, dass er sie in demjenigen verstand, it welchem man sich gewöhnlich ihrer zu bedienen pflegt, und der auch der von mir gebrauchte ist. Gerade: in entgegengesetztem Sinne zeigt sich die Schwefelsäure auf das Eupion um so wirkungsloser, je höher dessen Reinheit gesteigert ist, während sie die unreinen Gemenge färbt, zerlegt und das Eupion daraus freimachen hilft. — Betrachte ich ferner die Fortschritte, die das Kupien von seinem Zustande bei 0,74 bis zu 0,655 gemacht hat, welches die Bisserenz zwischen meiner frühern und meiner jetzigen Barstellung ausmacht, so finde ich darin keines Grund, der mich zu der Vermuthung berechtigen könnte, dass

^{*)} Schweigger-Seidel's Jahrb. Bd. 47. p. 340 u. 441.

das Eupion, angenommen es ware auch jetzt noch nicht einfach, durch eine Reinigung, die es auf 0,627 erhöbe, seine Eigenschaften so sehr ändern könnte, dass es dem Faraday'schen Oele sich gleichstellte. In seiner progressiven Reinigung liegt bis hieher nichts, was es dem Verhalten des Letzteren zu den Säuren, namentlich der Schwefelsäure, näher gerückt hätte, und da eine soiche Näherung bei einer Differenz von fast 9 Percent in nichts wahrzunehmen ist, so wird es unwahrscheinlich, dass eine denkbar noch übriggebliebene Differenz von nur 3 Percent spezifischen Gewichts eine so gewaltige Verschiedenheit gleichsam plötzlich mit sich führen sollte. Ebenso verhält es sich mit dem Umstande, dass Faraday's Oel bei 0,627 eine Spannung von 4 Atmosphären Druck zur Liquefaction bedarf, während Eupion von 0,655 bei gewöhnlichem Atmosphärendruck sogar + 47° C. Hitze erfordert, um sich zu gasisiziren. - Faraday's noch unreines Oel wurde bei einem spezisischen Gewichte von 0,821 mit der blosen warmen. Hand in der Retorte im Sieden erhalten; es zeigte also selbst in zu seinem Nachtheile umgekehrtem Verhältnisse eine ohne allen Vergleich höhere Tension als Eupion, und folglich beide nicht nur in ihren chemischen, sondern auch physischen Eigenschaften sich weit von einander abstehend. — Es bleibt demnach zwischen beiden Substanzen eine Kluft offen, die ihre Vereinigung durchaus unmöglich macht, und die auch nach dem jetzigen Stande unserer Kenntnisse über die empyrevmatischen Substanzen, eine Elementaranalyse meines Erachtens nicht ausfüllen kann.

Es ist zu bedauern, dass uns Faraday über Geschmack, Geruch und so manches andere in Unwissenheit lässt. Der Blumengeruch des Eupions, wenn es einmal die Leichtigkeit von 0,70 zu überschreiten beginnt, ist übrigens so lebhaft und so überaus angenehm, dass, wenn er beim Oelgasöl sich vorgefunden hätte, Faraday fast unmöglich seiner zu erwähnen hätte unterlassen können, was es mir sehr wahrscheinlich macht, dass ihm diese Eigenschaft mangelte. Er erwähnt dessen ferner als eines vortrefflichen Mittels zu unbedingter Auflösung des Kaoutschuks, was, wie ich gezeigt habe, beim Eupion nicht der Fall ist, welches das Kaoutschuk zerlegt, indem es seine Form zwar vergrössert, aber nicht verändert. Weiterhin sagt Faraday, dass das Oelgasöl Harze löse und damit Firnisse bilde, was das Journ. f. prakt. Chemie. I. 7.

1.

Rupion nicht thut, das einige schwache Harze nur kaum angreift und kaum zu theilweiser, Auslösung des Mastixes und Colophons, aber schon nicht zu der des Sandaraks hinreicht; endlich vermochte er es in Steinkohlentheer nicht wieder aufzufinden, wo doch das Eupion in nicht unbeträchtlicher Menge leicht zu finden ist. - Da man aber denn doch vermöge der Leichtslüchtigkeit und Tension des Eupions berechtigt ist, auf seine Gegenwart im Oelgas zu schliessen, und es folglich im Oelgasül sich vorfinden sollte: so glaube ich, dass dieses auch in der That der Fall ist, jedoch nicht in dem sogenannten leichten Oelgasöl, welches bekanntlich nur ein Edukt aus dem allyemeinen Oelgasöl Faraday's ist; sondern in jenem öligen Antheile desselben, aus welchem dieser Naturforscher seinen krystallinischen Kohlenwasserstoff ausschied, und von welchem er sagt*), dass Schwefelsäure ihn stark erhitze, schwärze, dickflüssige Masse bilde, darüber aber ein gelbes leichtes Liquidum abscheide, welches jeder weitern Einwirkung der Säure widerstanden habe. Dieses trägt allen Umständen nach das Gepräge eines aus Mesit durch Schwefelsäure ausgeschiedenen unreinen Eupions an sich, für welche beide ich letztere gemischte Flüssigkeit anzusehen alle Ursache zu haben glaube; denn auch der Mesit kann bei seiner bedeutenden Tension im allgemeinen Oelgasöl schwerlich fehlen. Faraday bedauert, dass er von dieser gemischten Flüssigkeit so wenig besass, dass er weder sie, noch jenes Liquidum näher untersuchen konnte. diesem aber wird, nach meiner Ansicht, sich derjenige Antheil Eupion auffinden lassen, den das allgemeine Oelgasöl in sich schliessen muss.

Da ich Gelegenheit hatte, aus der Gaslichtanstalt zu Wien Compressionsgasöl von ebenfalls 30 Atmosphären Druck zu erlangen, so hoffte ich, die Sachen vielleicht vergleichen zu können. Es gelang aber nicht; Faraday's leichtes Oelgasöl daraus darzustellen. Indess muss ich bemerken, dass das Wiener Gas nicht aus Oel, sondern aus Colophonium erzeugt wird, und dieser Unterschied vielleicht die Schuld trägt, dass ich nicht aus kein leichtes Oelgasöl, sondern auch kein Eupion daraus abzuscheiden vermochte, wovon wahrscheinlich das eine wie das

^{*)} Schweigger-Seidel's Jahrb. 1826. Bd. 47. p. 854.

midere noch durch einen Antheil Terpenthinöl veranreinigt ist, den das Colophon darein mengte. Wünschenswertir ware-noch gewesen, dass Faraday auch; Versuche mit Steinkohlengusch angestellt und mit dem Oeigasel verglichen hätte.

Das Euplen wird einst eine hächet nutzbare Sakstanz werden, wenn einmal der Weg zu seiner Barstellung vervollkommnet sehr und man es wohlfeit bereiten können wird. lingen dieser Aufgabe zweisle ich gar micht, wenn sich nur da Sachkundiger einmal derselben mit einiger Ausschließenkeit wird widmen wollen. Dabei genügt es aber nicht blesje die Abscheidung zu vereinfachen, sondern es muss vorzüglich Rücksicht auf die Erzeugung selbst genommen und solche Vortheile gesucht und gefunden werden, welche in der Verkohlung reichliche Bildung von Eupion hervorbringen. An dieses muss sich dann weiter die Aufsuchung von Bürgschaften für die absolute Reinheit anreihen, die dermal noch nicht völlig gegen jede Anfechtung gewaffnet steht. Dann wird sich das Kupien zu einem vorzüglichen Hülfsmittel für organische Analyse eignen, wie dieses schon Berzelius herausgehoben hat. Aber auch ohne solche Höhe der Reinheit, bei einem spezisischen Gewichte, das selbst schwerer wäre als 0,74, würde sich diese Flüssigkeit zu einem ganz vortrefflichen Leuchtmaterial eignen, das an Reinheit, Russlosigkeit, Geruchlosigkeit, Lichtintensität und Fülle der Flamme alles überträfe, was wir bis jetzt ähnliches besitzen. Und schwerlich möchte dieses nur ein frommer Wunsch bleiben; denn da der rectifizirte Oeltheer, den ich vordersamst noch ohne alle Berücksichtigung ökonomischer Vortheile bereitete, schon auf 0,83 sp. Gewichts sich erhob und die Dünnflüssigkeit des Wassers annahm, so ist sehr wahrscheinlich, dass es nur weniger Vervollkommnungen meiner Operationen bedarf, um dem spezifischen Gewichte und der Reinheit so weit nahe zu kommen, als erforderlich ist, um dem Oele die Vorzüge des Eupions als Leuchtmaterial zu verschaffen.

Für die Theorie der Flamme brennender kohlemasserstoffhaltiger Substanzen werden sich einige Folgerungen aus
der miliera Kenntniss des Eupions ziehen lässen. Unter den
nicht luftstrmigen Producten der trockenen Destifiation finden
sich nur wenige, welche rasslos brennen; wir konnen bis jetzt

nur das Paraffin, den Mesit und das Eupion als solche, talle übrigen russen überaus stark. Andrerseits aher sehen wir, dass dieses Russen in dem Maasse ab-, und die Lichtintensität zunimmt, als bei der trockenen Destillation die Production von Eupion sich vermehrt. So brennt z. B. Holztheer viel trüber und russiger, als Thiertheer, und dieser wieder trüber und roher als Oeltheer, und dieser endlich wird an Klarheit der Flamme pagleich übertroffen von mehrmals überdestillirtem Oeltheere, u. s.; f. Hiebei nimmt der Russ in derselben Reihenfolge ab, in welcher die Quantität des verhandenen Eupions zunimmt. Es brennt, also überhaupt eine Flamme um so klarer und heller lenchtend, je mehr bei dem am Dochte stattfindenden Acte der trockenen Destillation des Brennmaterials Eupion sich bildet.

Blansko, im März 1834.

Ħ.

Das Mercaptan, nebst Bemerkungen über einige andere neue Erzeugnisse der Wirkung zehwefelweinsaurer Salze, wie auch des schweren Weinöls, auf Sulphurete,

von

WILHELM CHRISTOPH ZEISE, Professor der Chemie zu Kopenhagen.

(Fortsetzung von S. 856.)

Quecksilber - Mercaptid.

§. 15.

Obwohl dieses auch bei Wirkung des Mercaptans auf Quecksilberchlorid sich bildet, so babe ich doch zur eigentlichen Bereitung dieser Verbindung stets das Oxyd vorgezogen.

Es ist, versteht sich, ganz gleichgültig, ob man gereinigten, oder reines Mercaptan dazu anwendet, wenn man im erstern Falle nur sorgfältig mit Spiritus auswäscht. Bei Anwendung reinen Mercaptans ist man vollkommen eben so sehr dem oben berührten Zusammenklumpen des Oxyds ausgesetzt.

Diess wird zwar einigermassen verhütet, wenn man die Darstellung so bewerkstelligt, dass man das Oxyd in kleinen Portionen und unter stetiger Bewegung zum Mercaptan setzt, anstatt umgekehrt; aber selbst bei Anwendung eines sehr langhalsigen Kolbens geht unumgänglich etwas Mercaptan verloren, der Unbequemlichkeit nicht zu gedenken, welche der lange Hals bei dem nachher/erforderlichen Austrocknen und beim Herausnehmen der Masse gewährt. Obwohl ein Theil des gebildeten Wassers nämlich mit dem Mercaptan entweicht, so nimmt man doch stets, bei Anwendung eines langhalsigen Kolbens, mehr oder weniger Wassertropfen in demselben wahr. Ueberdiess ist es stets rathsam, das gebildete Mercaptid eine Zeitlang, unter Luftwechsel, im Schmelzen zu erhalten, sei es auch nur, um eine etwa noch anhängende Spur von Mercaptan zu entfernen. War das angewandte Oxyd mit Quecksilber verunreinigt, so gelingt es sehr leicht, dasselbe zu unterst in der Masse abgeschieden zu erhalten, wenn sie langsam und ruhig abgekühlt wird. Ich habe oft Oxyd angewandt von dieser Beschaffenheit, in Folge zu starker Erhitzung, um nämlich desto sicherer vor eingemengtem Nitrat zu sein; selbst noch so wenig von diesem letztern giebt sich dadurch zu erkennen, dass das erzeugte Wasser schwach auf Lackmuspapier wirkt.

Eine weingeistige, ja selbst eine wässerige Mercaptan-Lösung verwandelt das Oxyd ebenfalls in Mercaptid; erstere wirkt auch noch so kräftig, dass sie vielleicht mit Vortheil könnte zur Darstellung desselben benützt werden.

Wendet man Mercaptan an, welches reich ist an Thialäther (z. B. das Destillat, welches man erhält beim Abtreiben von ungefähr ½ des mit Einfach-Sulphuret dargestellten [§. 3.] Aethers), so löst sich stets ein wenig Oxyd unter merklicher Wärme-Entwicklung auf, und die zum Abkühlen bei Seite gestellte Auflösung setzt dann gern kleine, aber deutliche, ungefärbte, stark glänzende Krystalle ab. Weingeist oder Aether zu der

abgegesenen Klüssigkeit gesetzt, fällt alejann bles krystalligetes Mercaptid. Eine grössere Menge Thioläther hindert aicht
bles geradezu die Krystallisation, sondern bewirkt auch, des
die Auflösungen mit schwachem Spiritus gefällt werden können. Die durch Niederschlagen erhaltenen Krystalle fallen aber
auf Papier alsbald zu einer filzigen Masse von starken Seiden - oder Perlmutterglanze zusammen, wahnscheinlich durch
Verlust schwach gebundenen Alkohols.

S. 16.

Das zuvor geschmolzene, langsam erstarrte, reine Quecksilber - Mercaptid hat eine sehr deutlich krystallinische Textur,
ungefähr wie geschmolzenes chlorsaures Kalt. Es ist beinahe
ganz farblos. Es zeigt keine Veränderung an der Luft oder
im Lichte. Es hat keinen oder mindestens einen unbedeutenden Geruch, selbst in geschmolzenem Zustande; es ist fettartig
und mild, ungefähr wie Wallrath, und etwas zäh beim Schneiden und Zermalmen. Während des Reibens nimmt man leicht
einen schwachen Geruch am Pulver wahr, der indess verschieden ist von dem des Mercaptans.

Es schmilzt und erstarrt langsam, gleich Stearin, und fiesst eben so wie ein fettes Oel. Das Schmelzen beginnt zwischen 85° und 87° *). Es entzündet sich leicht an der Lichtslamme. Es wird vom Alkohol gelöst, aber nur in sehr geringer Menge, wenn nicht zugleich eine gewisse Menge von Thialäther darin vorhanden ist. Die reine Auslösung giebt mit Wasser die oben §. 13. berührte, ich möchte sagen, krystallinische Trübung.

Bei steigender Wärme wird die schmelzende Masse bald etwas gelblich, hierauf (bei ungefähr 125°C.) graulich und undurchsichtig, unter Ausstossung eines Dampfes, welcher die Augen etwas angreift und einen erstickenden Geruch besitzt. Wenn Letzteres eingetreten ist, so findet man stets mehr oder minder Quecksilber in den untersten Schichten der nachber langsam und ruhig erstarrten Masse; bei fortgesetzt erhöhter Wärme zeigt es sich auch bald deutlich auf dem Grunde der

^{*)} Bei Gegenwart von indifferentem Aether oder von überschützen Mercaptan tritt der Schmelzpunkt viel zeitiger ein.

Messenden Masse. Als die Brhitzung, bei einem Versuch, in einem zur Luftentwicklung schicklichen Destillir-Apparat vorgenommen wurde, nahm man wahr, dass die schwarzgraue Masse bei ungefähr 1800 ein fast ungefärbtes ölartiges Destillat lieferte, welches fortwährend klar blieb, bis die Wärme angefahr auf 1750 gestiegen war. Bei hierauf noch etwas mehr erhöheter Hitze zeigte sich eine, mindestens dem Aussehen nach, schwestige Masse mit einer Spur von Gel. Rest in der Betorte, der nun aus Quecksilber und aus einer schwarzen, dem Aussehen nach, kohligen Masse bestand, gab bei vermehrter Hitze, nachdem das Quecksilber übergetrieben war, einen Sublimat, der einé dunklere Farbe besass als Zinnober, und gar nicht recht deutlich dessen rothe Farbe beim Reiben annahm. Bei langanhaltendem starken Glühen wird beinah Alles emporgetrieben. Luftentwicklung fand nicht Statt, mindestens bis zu dem Punkte nicht, wo das Quecksilber überging. Das hierbei erhaltene ölige Destillat roch wie Thialöl (S. 1.), ist schwerer als Wasser, lässt sich nur schwierig entzünden, aber die Flamme verräth, sowohl durch Farbe, als Geruch, die Gegenwart von Schwefel. Eine weingeistige Auflösung desselben ist ohne Wirkung auf Lackmuspapier, selbst nach Zusatz von Wasser, und wird von einer alkoholischen Bleizuckerlösung weder gefärbt, noch gefällt; eben so wenig wirkt sie auf Quecksilberoxyd. Dieser, dem Thialöl mindestens im hohen Grad ähnliche, Körper ist unbezweifelt verhältnissmässig reicher an Schwefel, als das Mercaptan; und wahrscheinlich ist jeuer Sublimat kohlenstoffhaltig.

Beim Schmelzen unter Wasser zeigt das Quecksilbermercaptid keine Veränderung, sogar nicht beim Kochen mit Kalilauge, so lange es nicht eine Hitze annimmt, worin das Mercaptid an und für sich zersetzt wird; dann aber scheidet sich Ouecksilber aus.

Concentrirte Schwefel- und Phosphorsäure, so wie verdünnte Salzsäure, wirken nur schwach darauf; doch giebt letztere, bei fortgesetzter Destillation, eine Flüssigkeit, woraus sich beim Abkühlen, oder beim Zusatze von Kali, äusserst tieine glänzende Krystalle abscheiden. Concentrirte Salzsäure bewirkt, damit digerirt, vollständige Auflösung; Kali macht

dieselbe stark weissfahl, ohne eine Spur von Oxyd auszuscheiden. Starke Salpetersäure liefert, unter heftiger Kinwirkung, zuerst eine rothbraune, späterhin, durch Digestion, eine farblose Flüssigkeit; aber selbst nach längerer Erhitzung setzt diese beim Verdünnen einen öligen Körper ab. Ungefähr dasselbe findet Statt bei Anwendung von Königswasser, nur dass dabei ein Geruch nach Chlorschwefel auftritt und, wie es scheint, ausserdem noch ein eigenthümlicher, absonderlich steckender Dampf.

Wird Blei in schmelzendes Quecksilber-Mercaptid gebracht, so verwandelt ein Theil sich in einen gelben Körper (Bleimercaptid), während ein andrer Theil sich mit dem Quecksilber verbindet. Das Verhalten des Quecksilber-Mercaptids zu trokkenem Schwefelwasserstoffgas anlangend, kann ich zu dem \$.13. schon Vorgetragenen noch hinzufügen, dass der Rückstand in der Röhre meist schwarz ist; aber doch an unterschiedlichen Stellen (wahrscheinlich weil die Zersetzung nicht ganz vollins Grünliche, theils ins ständig) theils etwas Röthliche spielt; und dass, wenigstens der schwarze Theil, bei gehöriger Erhitzung in einer Retorte, ohne etwas zu hinterlassen, einen Sublimat liefert, der in Masse wie Zinnober aussieht und beim Reiben dessen rothe Farbe annimmt. Wird Schwefelwasserstoff zu in Wasser aufgerührtem Mercaptid geleitet, so wird alles ziemlich rasch schwarz, aber die Flüssigkeit will sich nicht klären, (desgleichen bei Anwendung von Weingeist) wahrscheinlicher Weise durch Einwirkung auf das in dem Wasser nur wenig auflösliche Mercaptan.

In einem Versuche, wo ich es darauf anlegte, das Quecksilbermercaptid mittelst Einfach-Schwefelkalium in Kaliummercaptid
zu verwandeln, zelgten sich Erscheinungen, welche für eine
Verbindung beider Körper mit einander zu sprechen scheinen,
oder wenigstens für die Auflösung des erstern in dem andern.
Ich erhielt nämlich, bei Behandlung des feingeriebenen Mercaptids mit einer Auflösung von jenem (aus Einfach-Schwefel-Baryum mittelst kohlensauren Kalis dargestellten) Sulphuret, zuerst eine schwarze und, bei einiger Erwärmung, eine
rothe Masse (Schwefelquecksilber), nebst einer klaren Flüssigkeit, bei einem gewissen Verhältnisse, welche sich gegen Bleisalze, Quecksilberchlorid und gegen andere Reagentien auf Mer-

captan - Kalium ganz wie dieser Körper verhielt, aber eben 40 auch mit Schwefelkalium einen grauliehen, und mit Säuren einen weissen Niederschlag gab, der, mit Schwefelkalium übergessen, schwarz wurde. Ein Verhältniss, bei welchem die Außösung weder Quecksilber, noch Sulphuret verrieth, liese sich nicht treffen; und unter allen Umständen rengirte die Außstang alkalisch. — Letzteres, so wie die Zersetzung beim Eindampfen findet ebenfalls auch bei dem reinen Kaliummer-captid Statt.

Ich habe Versuche angestellt, das Quecksilber-Mercaptid theils mit Schwefel, theils mit Quecksilberchlorid zu erhitzen, in der Idee, dabei möglicherweise die, von dem Metalle, unserer Hy, sthese gemäss als Einheit aufgenommene, Schwefelverbindung ausscheiden zu können; ich erhielt dabei aber keine, recht deutlichen Resultate. Bemerkt zu werden verdient dabei indessen, dass das Chlorid sich mit Mercaptid zusammenschmelzen liess und, bei ein wenig stärkerer Erwärmung, eine dünnslüssige ätherische Flüssigkeit liesert, deren Geruch verschieden ist von beiden, sowohl von dem des Mercaptans, als von dem des Thialöls. Die Masse wurde dunkelbraun, und etwas davon herausgenommen, während die Hitze nur noch schwach gewesen, bildete einen gewissermassen zusammengekneteten Körper, aus dem sich Quecksilber in äusserst feinzertheiltem Zustand auspressen liess, und der so zähe war, dass er sich in lange dünne Fäden ausziehen liess.

Goldmercaptid.

S. 17.

In Betreff dieses Mercaptids ist vorläufig zu bemerken, dass es, obschon aus Goldchlorid (Au₂ Cl₆) erzeugt, nur 1 MG. Mercaptum auf 2 MG. Gold enthält.

Ich habe das reine Mercaptid stets in folgender Weise erhalten: zu einer Auslösung von reinem oder *gereinigtem* Mercaptan in 60 bis 70 Th. Weingeist von ungefähr 95° Tr. (0,816) wird eine Auslösung von krystallisirtem, und hierauf ther Kalibydrat im Vacuo vollständig getrocknetem Golddfold in 15 bis 30 Th. Weingelst von ungefähr 936 Tr., mit der Versicht gegossen, dass man mit dem wiederholten Zuglessen jedesmal ziemlich lange einhält, bis die Fällung vollendet ist; dass wird, nach Verlauf von ungefähr ½ Stunde, zu der dadurch erhaltenen, reinen, dünnen, breiähnlichen, Mischung mehr Spiritus hinzugefügt und dieser nach Klärung derselben wieder abgegossen. Nun erst wird der Niederschlag vollständig, zum Theile mit warmem Spiritus, ausgewaschen; und endlich über Kalihydrat, zuletzt noch in verdünnter Luft, getrocknet.

5. 18.

Dermassen bereitet ist das Goldmercaptid vollkommen ungefärbt *). Noch feucht bildet es eine schlammige, voluminöse Masse; beim Trocknen zieht es sich bedeutend zusammen zu einem ziemlich harten Körper, gleich getrocknetem Thonerde-Unter allen Umständen erscheint es glanzlos und ohne das geringste Zeichen von Krystallisation. Nicht einmal beim Feinreiben giebt es eine Spur von Geruch ZU Es ist nicht fettartig, wie das Quecksilbermercaptid. Beim Feinreiben in Porzellan oder Glas verhält es sich ungefähr wie das Pulver von Harz, oder von anderen stark elektrischen Kör-Licht und Luft bringen keine Veränderung zum Vorschein. Wasser nimmt davon nichts auf, sogar Alkohol nicht, oder mindestens nur sehr unbedeutende Mengen. Ks erträgt fortgesetztes Kochen mit sehr starker Kalilauge ohne Veränderung. Salzsäure und concentrirte Schwefelsäure wirken in gewöhnlicher Temperatur nicht, Salpetersäure aber wirkt sehr lebhaft darauf ein. Ein Stück Goldmercaptid erhält sich in statkem Schwefelwasserstoffwasser einige Zeit hindurch ungefärbt; nach längerer Einwirkung aber wird es gelb. Mit Schwefelwasserstoff-Schwefelkalium und Schwefelammonium wird es ebenfalls gelb — aber nicht schwarzbraun.

^{*)} Bei Anwendung von bles gereinigtem Mercaptan und beim Trocknen in freier Luft, habe ich es ein paar Mal schwach gelbiich gefficht erhalten.

S. 49.

Des Goldmercapfid erträgt, in einem Destillirapparat erhitzt, 1960 ohne Veränderung, und erst bei \$250 C. fängt es an deutliche Zersetzung zu zeigen. Es wird dann bräunlich gelb und giebt nun, ohne zu schmelzen, ein fast ungefärbtes, gewöhnlich indess schwach gelbliches, vollkommen klares De-Noch vor dem Glühen ist die Zersetzung so vollständig, dass der Rückstand so gut als reines Gold ist. Luftentwicklung habe ich micht dabei in Obacht nehmen können, und im Allgemeinen überhaupt gar kein anderes Erzeugniss, als jene Flüssigkeit. Nur in ein paar Fällen habe ich eine ausserst geringe Spur von Schwefel wahrgenommen, welche zuletzt übergetrieben wurde, und eine Spur von Kohle im Rückstande; beide aber in so geringer Menge, dass sie durchaus nicht als wesentlich konnten angesehen werden. In dem Falle z. B., wo des Gold am meisten verunreinigt erschien, verlor es doch noch nicht einmal 500 seines Gewichtes beim nachfolgenden Glühen in freier Luft.

S. 20.

Diese Umstände liessen natürlich vermuthen, das erhaltene Destillat sei Mercaptum, und folglich höchst wahrscheinlich ein Stoff, der mit Kalium, ohne Luftentwickelung, dieselbe Verbindung liefern werde, wie das Mercaptan seit Luftentwickelung. Versuche beiehrten uns aber eines Audern. Wird nämlich cie Stück reinen Kaliums in jenes Destillat eingebracht, so zeigt sich wohl auf der Stelle ein wenig Wirkung, aber unter Aufbrausen; auch geht diese Wirkung sehr schnell vorüber, selbst wenn das Kalium in der Flüssigkeit zertheilt, oder neues cingebracht wird, und sogar wenn die Flüssigkeit etwas erwärmt wird; überdiess geht sie ohne Wärme-Entwickelung vor sich, und es entsteht dabei nur sehr wenig einer weissen salzartigen Masse, während das Kalium hingegen (wie oben angeführt) vollständig und sehr rasch in eine solche sich verwandelt bei Anwendung von Mercaptan. Ebenso wird die hierbei in geringer Menge erzeugte Salz-Masse schnell bräunlich beim Erwärmen der Flüssigkeit, und auch diese nimmt bei stärke- ' rer Erhitzung die nämliche Farbe an. Die mit Kalium behon

delte Flüssigkeit gab vor dem Erwärmen geprüft, nach Abscheidung vom Kalium und von jener Spur salziger Masse, eine weingeistige Lösung von äusserst schwacher alkalischer Reaction, welche fast gar keine Wirkung auf Bleizucker und Quecksilberchlorid äusserte. Die beinahe weisse Salzmasse gab, in Spiritus aufgelöst, äusserst schwache Spuren von Kaliummercaptid zu erkennen, und das herausgenommene Kalium gab, von Spiritus verzehrt, wie sich von selbst versteht, eine Flüssigkeit, welche nur Kali verrieth. Sowohl die Flüssigkeit, als auch (und ganz besonders) die Salzmasse verriethen Schwefelkalium, nachdem sie durch Erwärmung bräunlich geworden waren. Der Erfolg blieb, wie vorauszusehen, derselbe bei Anstellung des Versuches mit Natrium. Ueberdiess habe ich ihn mit zu verschiedenen Zeiten bereitetem Goldmercaptid-Destillate wiederholt; und mit Hinsicht auf die Möglichkeit, dass die kurzwährende, von Luftentwicklung begleitete, Einwirkung herrühren könne von ein wenig Weingeist ader wässeriger Feuchtigkeit im Mercaptid, habe ich dieses mit aller möglichen Sorgfalt in der Betorte getrocknet, bevor die Temperatur den Punkt der Zersetzung erreichte; stets aber kehrte jene kurzdauernde, mit Aufbrausen begleitete Einwirkung des Kaliums wieder.

Gewicht des Wassers (insofern die Oeltropfen nämlich beim Zusammenschütteln mit Wasser oft lange darin schweben bleiben). Es hat einen Geruch, welcher demjenigen ähnlicher zu sein scheint, den man beim Auswaschen von mit blos gereinigtem Mercaptan dargestelltem Quecksilbermercaptid wahrnimmt, als dem des Thialöls. Eine weingeistige Auflösung desselben verhält sich unter allen Umständen indifferent auf Probefarben; mit Auflösungen von Bleizucker, Quecksilberchlorid oder Goldchlorid scheint es schwache Spuren von Mercaptan, aber nicht von Schwefelwasserstoff, zu verrathen.

Fassen wir dieses Verhalten zusammen, so ist es wahrscheinlich, dass jenes Destillat mehrere Stoffe enthält, welche
idurch eine Umsetzung der Elemente des Mercaptans während
des Erhitzens entstanden sind, und unter diesen, wie es scheint,
auch eine Spur (neugebildeten) Mercaptans: so dass das Mercaptum, wie ich die Sache auffasse, in höherer Temperatur
für nich nicht bestehen zu können scheint. Doch davon in der

Folge ein Mehreres. — Dass das Destillat Stoffe von verschieden deser Flüssigkeit enthalte, wird man sehon versucht daraus zuvermuthen, dass es während der Zersetzung des Mercaptidsnicht durchaus bei derselben Temperatur übergeht. Ich habe indess noch nicht eine zun nähern Untersuchung auslangende Menge dieses Destillates beisammen gehabt.

§. **3**1.

Der Umstand, dass das in angeführter Weise dargestellte! Goldmercaptid nur 1 MG. Mercaptum auf 2 MG. Gold enthält; obwohl diese letzteren 6 MG. Chlor abgegeben liaben, und von diesem (der Zusammensetzung des Mercaptans zufolge) unch 2 MG. venwandt worden, um 1 MG. Mercaptum aut das Goldüberzuführen, diess vermuthen, dass bei der Bildung jenes Mor-i captids. Mercaptum frei scetde, gleichwie bei der Einwirkung! von Salzsäure auf Braunstein Chlor frei wird, während der Bibdung des Manganchlorides. Da nun das Kaliummercaptid scheinbar oben so zusammengesetzt ist, wie das Quecksilbermercaptible d. h. eine Verbindung ist von gleichen Mischungsgewickten Metall und Mercaptum: se hoffte ich durch einen Versuch mit diesem Körper nähere Aufklärung über jenem Punch zu erhäld ten, insoferne das Kalium dabei im Stande sein dürfte, die weitere Einwirkung des Chlors zu verhindern, indem auf 1 MCI Coldehlorid 3 MG. Kaliumchlorid sich bilden und 2 MG. Mercaptum mithin, vielleicht in freiem Zustande, zurückhleiben: Ich setzte daher eine Auflösung von Goldchlorid zu. möchten. einer Auflösung von Kaliummercaptid, beide Auflösungen in. einem Versuche mit Weingeist, in einem andern mit Wasser hereitet, und trug dabei Sorge, nicht so viel Chlorid hinzukommen zu lassen, dass die Flüssigkeit, nach gehöriger Vermischung, aufgehört hätte, deutlich alkalisch zu reagiren. In beidett: Fällen erhielt ich dabei (ebenso wie bei Anwendung des Menesptans) einen, mindestens an einzelnen Stellen in der Flüssigkeit, anfangs bräunlichgelben, bald nachher aber schneeweissen. Niederschlag; auch war bei der wässerigen Auslösung das Aus. treten eines neuen, sehr eigenthümlichen Geruches kennbar, und die über dem Niederschlage stehende Flüssigkeit. blieb lange milchig. Die klare, von dem Niederschlag abgegenetee, weingeleitige Filiusigkeit wunde gleichfalls itark nilchig beim Zuentze von Wasser, gab naamehr ebenfalls ziemlich
deutlich jeden eigenthümlichen Geruch zu erkennen, und schied
sieh beim Himstellen in eine tiberstehende, beinahe klare, und in
eine untere Aicke, milehige Schieht, ungeführ wie wenn men
eine Auflösung der schwereren ätherischen Gele im Spiritus,
mit Wasser gemischt, hinstellt.

Diese Erscheinungen, und vornehmlich der auffallende Geruch, (denn die Unklarheit rührte bei der weingeistigen Flüssigheit wahrscheislich theilweise von ein wenig Goldmercaptidher, welches nämlich in weingeistiger Kaliummercaptid-Lösung chesfalls läslich zu sein scheint) scheinen folglich mit der angegebenen Vermuthung zusammenzustimmen. Ich arbeitete indens bis jetzt mit zu kleinen Mengen, als dess ich der Sache näher hötte auf die Spur kommen können, und vermag daher im Granzen noch nicht, genfigende Auskunft zu extheilen über des Mercuptum im freien Zustande.

Als ich eine sehr verdünnte weingeistige Auflösung von refinem Mercaptan mit einer weingeistigen Austüsung von Goldchlerid vollkommen gefällt hatte, so dass noch ein Ueberschust vom lötztern verhanden war, hierauf die abgegossene Flüssigkeit mit trockenem gelöschten. Kalk neutralisiste und nun die wiederum abgegossene Flüssigkeit bis zu einem sehr kleinen Mackstand abdestillirte: so erhielt ich durchaus ein Destillat, welches, beim Zusatze von Wasser und beim Verbrennen mehreser Proben, wie reiner Weingeist sich verhielt, und ein Resduum, weiches nicht viel Anderes, als Chlorcalcium zu enthalton schien. Dieser Rückstand wurde inmittelst etwas rothfahl mit Wasser; und obwohl die Flüssigkeit vor der Destillation se gut als gar keine Wirkung auf Lackmuspapier geäussert hatte, so reagirte dieser Rückstand dennoch stark sauer; überdiess besass er etwas Geruch nach dem sogenannten schweren Schrifther

In Felge dessen scheint (bei Anwendung weingeistiger Auslösungen) ein Theil des Chlors, welcher nicht dazu diest, das Mercaptum auf das Gold überzuführen, an den Alkohol zu treten. Bei einer nähern Untersuchung über das Verhalten des Mercaptans zum Jodin (§. 14), oder auch bios über das Verhalten des halten des Mercaptans zu einer wässerigen Lösung von Gold-

chlerid, unter passenden Umetänden, hosse ich Kunde zu estallen ku

8. 22.

Zur etwas nähern Aufklärung über das Verhalten weingeistiger Lösungen von Goldchlorid und Mercapian gegeneinander will ich doch noch folgendes anführen: Gleich nach dem Zugiessen der Chloridauslösung ist der Niederschlag von bräunlicher Farbe, und bei einem gewissen Verhältniss behält auch de Flüssigkeit eine Zeitlang eine gelbliche Färbung; nachdem aber beide gut zusammengeschüttelt worden, und bei Anwendung von nicht zu starken Auflösungen, verschwindet die Farbe ziemlich rasch, so lange noch ein Ueberschuss von Mercaptan vorhanden ist. Das Gold wird so vollständig ausgefällt, selbst in ausserordentlich verdünnten Auflösungen, dass der Schwefelwasserstoff durchaus gar nichts und das Abdampfen nur höchst inbedeutende Mengen davon zu erkennen geben. Hatte man den Niederschlag abgeschieden, der so lange erhalten worden, Ms die Mercaptanlösung beinah ausgefällt war, und fuhr man von fort mit dem Zusetzen der Chlorid-Auslösung, bis die Flüssigkeit eine 6 bis 8 Stunden lang andauernde schwache gelbliche Färbung angenommen hatte und sogar auch dann, wenn ime Farbe bereits verschwunden war, noch Gold verrieth durch Schweselwasserstoff: so erscheint der erhaltene Niederschlag h der Flüssigkeit von schwachgraulicher Farbe, ist von minder voluminösem, mehr pulverigem Ansehen, als der zuvor erhaltene, ind nimmt, selbst nach solgfältigem Auswaschen mit Spiritus, dne grünlichgraue Färbung an. Setzt man hierauf eine grosse Quantität von Wasser zu der abgegossenen sauren Flüssigkeit inzu: so wird ein weisser, voluminöser Niederschlag in reichicher Menge erhalten, der, nach sorgfältigem Auswaschen 🐠 Wasser, beim Trocknen an der Luft, eine schwache gelbliche Vårbung annimmt.

Dieser Körper nimmt eine bräuulichgelbe Färhung in wit niedrigerer Wärme an, als zur Veränderung des reinen Gelindercaptids erforderlich ist. Selbst beim Kochen mit Wanne wird er gelblich, und beim Kochen mit einer starken Kalibage ziemlich schnell schwarz. Der trockenen Destillation in dei-

gender Hiese unterworfen, geht die Farbe vom Bräunlich-Gelben ins Schwarzbraune über, und man erhält eine rothbraune
Flüssigkeit, die einen starken Geruch nach Chlorschwesel besitzt, aus Wasser ein Oel absutzt, und dieses Wasser zugleich
stark säuert. Erst beim Glühen in freier Lust erhält der Rückstand das Ansehen des Goldes. — Auch weingeistige KaliLösung fällt aus jener Flüssigkeit einen Körper, der mindestens
ebenso aussieht, wie der mit Wasser erhaltene. —

Die Frage, welche ich bis jetzt noch nicht zu lösen vermocht habe, ist nun die: ob dieser an Chlor reiche Niederschlag blos eine Verbindung von Goldmercaptid und Goldchlorid sei, oder eine Verbindung von Gold mit einem chlorhaltigen Stoffe, der durch die Wirkung des erwähnten Chlorüberschusses auf einen Theil des Mercaptans erzeugt worden. Dass hier etwas von einer solchen Verbindung entstehe, wird man beinahe zu glauben versucht beim Auswaschen des Mercaptids, insofern dieses nämlich bedeutend länger fortgesetzt werden muss, als gewöhnlich, wo es blos darauf ankömmt, anhangende Salzsäure fortzuschaffen, und nachmals auch die saure Reaction unterzeiten aufs Neue zum Vorscheine kommt bei Anwendung von warmem Weingeist, nachdem sie mit kaltem Spiritus bereits schon aufgehört hatte. - Fährt man von Ansang an fort, eine mässig starke weingeistige Auflösung von Goldchlorid zu einer Mercaptan-Lösung hinzuzusetzen, so verschwindet der zuerst erscheinende Niederschlag wieder; und giesst man die Mercaptan-Lösung in kleinen Portionen zur Lösung des Chlorides, so erhält man einen dunkelbraunen Niederschlag, der rasch wieder verschwindet, wenn man ihn umrührt in der Flüssigkeit.

Kine weingeistige Lösung von Kaliummercaptid, zu einer weingeistigen Auslösung von Goldchlorid gesetzt, giebt dieselbe Erscheinung. Bei Anwendung von wässerigen Auslösungen in gleicher Weise verhalten sich die Dinge ebenso, nur scheidet sich dabei noch ein wenig schwarzbrauner, klebriger Masse auf der Obersläche aus, auch scheint ein schwacher Geruch nach Chlorschwesel dabei auszutreten.

S. 93.

Da diese vorangeführten Verhältnisse befürchten hessen, das Goldmercaptid könne in jedem Zeitraume der Fählung eine Spur von Chlor enthalten, und da es natürlich für die Analysen von Wichtigkeit war, sichere Kunde davon zu erlangen: so stellte ich einige Prüfungen mit zu verschiedenen Zeiten erhaltenen Niederschlägen an, indem ich theils die Färbung ihrer Flammen beim Anzünden beobachtete, theils die Producte der trockenen Destillation untersuchte, und endlich (bei ein paar Portionen, in welchen ganz besonders Chlor befürchtet werden konnte) das genau mit kohlepsaurem Natron gemengte Pulver unter einer Lage dieses Salzes durchglühete, auslaugte, mit schwacher Salpetersäure übersättigte, und salpetersaures Silber- . ` oxyd zusetzte. Nur bei gegen das Ende erhaltenen Niederschlägen konnte ich deutliche, jedoch nur sehr schwache Spuren von Chlor wahrnehmen, wenn vollständig ausgewaschen worden war. Sobald die abgegossene Flüssigkeit aber anfängt deutliche Spuren von Gold durch Schweselwasserstoff zu verrathen, so fängt auch der Chlorgehalt an im Niederschlage von Bedeutung zu werden. - Bei Niederschlägen, welche nicht vollständig ausgewaschen worden waren, habe ich mehrmals beim Entzünden derselben durch eine starke Einmengung von Grün in der Flammenfarbe dès Chlors gespüret, ungeachtet diese Niederschläge besonders stark getrocknet worden waren.

Platinmercaptid.

5. 24.

Dargestellt durch Hinzusugung von weingeistiger, frisch bereiteter Auslösung des Platinchlorids zu einer ebenfalls weingeistigen Mercaptan-Lösung, mit der Vorsicht, dass man die Mischung so lange stehen lässt, bis die Fällung vollendet ist, erhält man es als lichtgelben, schlammaftigen Körper; auch nach dem Auswaschen mit Spiritus und nach dem Trocknen besitzt es dieselbe Farbe, und ist eine lose, nicht, wie das Goldmercaptid, erhärtete Masse. Es verträgt eine der Glühhitze ziemlich nahekommende Temperatur; dann erst beginnt es seine Journ. f. prakt. Chemie. I. 7.

Farbe zu ändern, indem- sie in Schwarz übergeht. Bei der trockenen Destillation giebt es hun eine Flüssigkeit, welche einen andern Geruch besitzt, als das Destillat vom Goldmercaptid, und dünmfüssiger und flüchtiger ist, als dieses. Die schwärzliche Masse zeigt, bei ein wenig verstärkter Hitze, deutliche Peuerentwicklung, und behält auch nachher eine schwarze Farbe, bis sie anhaltend in freier Luft durchgeglähet worden. Sie stösst dabei einen Geruch nach schwefeliger Säure aus, verliert bedeutend an Gewicht und besteht zuletzt aus reinem Platin. — Es war also hier zuerst Schwefelplatin erzengt worden. — Es besteht aus gleichen Atomen Platin und Mercaptan.

Kalium mercaptid.

§. 25.

Dieses bildet sich, wie schon berührt (§. 4), wenn das Metall mit Mercaptan zusammenkommt, und wenn dieses rein ist, so scheidet sich dabei nur Wasserstoffgas aus (vgl. §. 11). Man kann in kurzer Zeit eine bedeutende Menge von Kalium in diesen Körper umwandeln. Es ist bei dieser Darstellungsweise natürlich am besten, das Mercaptan im Ueberschuss anzuwenden, und nach vollendeter Wirkung das übrige durch Erwärmung abzutreiben.

Man erhält das Mercaptid in dieser Weise als eine farblose, körnige Masse, ohne sonderlichen Glanz. Es kann in diesem Zustand, in einer Glasröhre, ohne Veränderung, weit über 100° erhitzt werden. Es löst sich schnell und reichlich im Wasser auf, minder schnell und minder reichlich in starkem Weingeist. Die Auflösungen wirken stark alkalisch, selbst auf Curcumapapier *). Eine mässig starke weingeistige Auflösung kann beinahe bis zum Kochen erhitzt werden, ohne aufzuhören, den reinen eitrongelben Niederschlag mit Bleizucker zu gebes. Die wässerige Flüssigkeit verträgt wohl ebenfalls etwas Erwärmung, ohne aufzuhören, den gelben Niederschlag mit salpetersaurem Bleioxyde zu geben; bald aber wird sie indess dergestalt verändert, dass die Bleilösungen weiss gefällt werden.

^{*)} Die alkalische Reaction ist hier sicher ebenso wesentlich, wie bei den auffüslichen Sulphureten und beim Cyankalium.

Fine weinspielige Antoning and, in einem Ilhrziege der Ling angesetigt, einige kleine Krystalle; aber eine wässerige Auflöung derselben fällte die Bleizelze ehenfalls weiss und gab mit Insoksilberchlorid einen ziegelfarbigen Niederschlag. Salzsäure und Schweselsäure (letztere selbst in verdünntem Zustande) wirken heltig und unter Brausen auf das feste Mercaptid, und wenigstens die mit Salzsäure erhaltene Auflöung bleibt klar nach dem Erhitzen. Wird das trockene Kaliummercaptid steigender Hitze in einer Glasröhre ausgesetzt, so nimmt es, unter Schmelzung und Ausstossung von Dämpfen, eine schwarze Farbe an, und nach dem Glühen giebt es mit Wasser eine Auflösung von Schweselkalium, während eine koblige Masse in grosser Menge zurückbleibt.

5. 26.

Von anderen Mercaptiden habe ich nur nech wenig her reitet.

Das Natriummercaptid hildet sich unter denselhen Umständen, wie das Kaliummercaptid. Es hat dasselbe Auschen, löst sich leicht in Wasser, reagirt stark alkalisch, und verhält sich gewiss im Uebrigen wie das Kaliummercaptid. Das Natrium wirkt nur wenig schwächer auf das Mercaptan, als das Kalium.

Des Bleimercaptid ist der oft erwähnte gelbe Körper, welcher sich ausscheidet, wenn weingeistige Bleizucker-Lösung zu einer Auslösung von Mercaptan gesetzt wird; in einem Ueberschusse des Fällungsmittels ist es löslich. Bei Anwendung sehr verdünnter Auflösungen kommt es nur in sehr geringer Menge und mit beinahe weisser Earhe zum Vorschein. Nur das aus ciner weingeistigen Auflösung erhaltene ist wirklich krystallinisch; stets aber ist es minder deutlich krystallisirt, wenn des Mercaptan rein war, als wenn es eine gewisse Menge Thialuz; bnesöline, oznede doilglich eleme es pleidtne, redik wirken scheint auf dieses Mercaptid, wie auf das des Quecksilbers. Deutlich krystallisirt erhält man es, wenn hei Anwendung von Thialäther-haltigen Mercaptan nur ein so starker Ueberschuss von Bleizucker zugesetzt wird, dass die Wiederauflögung etwas vorschreitet, ohne jedoch vollständig zu werden.

Ш

Neue vegetabilische Grundstaffe,

zusammengestellt

: Ver

Bi W. Somwenduber-Sentelen.

(Fortsetzung von S. 170.)

II) Aespulinsäure, nepe Säure im Saponin

seni in del Situade der Parises Akadémie vom 17. Rebit wurde Religenite vom inter Reim inde Frein zu überwandte diete verge-

princip; musiciant jederzeit daraus eine Süure auszlehen, die ich Accentiusdurd (ablde societyus) genannt liebe, und derei Verkladusgeh zub Busen alle Eigenschaften des Sapanius wieder liervormen. Diese Säure benitzt im reinen Iontando schaften geirde Eigenschaften.

Mehr löstich im Alkohol; unlöslich im Aether; schmilst ers im Mohent ihrer Wersetzung; trueugt bei der trockeisen Bestillation kein bestimmtes Product; wird von Salpetersäure unter Entwickelung salpeteriger Stare in ein gestes Harz umgewandelt; erleidet keinen Verlust von Wasser bei ihrer Vereinigung mit Basen. Ihre Zusammensetzung ist in 100 Theilen:

H = 8,852 C = 57,260

0 = 34,388

und die Atomverbindung = C_{52} H_{92} O_{24} . Ihre Verbindungen mit Basen sind zersetzbar durch Kohlensäure."

"Die einzigen löslichen Aesculate sind die des Kali, des Natrons und des Ammoniaks. Diese Salze krystallisiren nicht aus wässerigen Lösungen; sie gelatiniren nur. Aus Lösungen in einem Gemenge von 1 Th. Wasser mit 2 Th. Alkohol von 400 krystallisisch sie aber in schönen muschelgiänzenden Blättchen. — Die Acsculate von Baryt, Strentian, Kalk, Blei, Kupfor u. s. w. sind unlöslich im Wasser; alle aber lösen sich im
wässerigen Alkehol, und einige krystallisisen sogar aus diesem
Lösungen; im Alkehol von 400 sind sie aber sämmtlich unlöslich."

"Alle diese Salze bestehen aus 1 At. Base und 2 At. Säure. Es ist ungemein schwierig, durch Wechselzerlegung neutrale Aesculate zu bilden; fast jederzeit enthalten sie einen Ueberschuss von Säure."

"Das gelbe Harz, in welches die Aesculinsänte durch erhitzte Salpetersäure umgewandelt wird, enthält dieselbe Quantität von Kohle und Wasserstoff, wie die Säure, nur Sauerstoff findet sich in grösseren Verhältnissmengen darin." (L'Institut U. ann. No. 41. d. 22. Febr. 1834 S. 61 — 62.)

UI) Viscin, neuer Grundstoff im Vogelisim und in einigen Pflanzen-Excreten.

In den Mémoires de la Soc. de Phys. et d'Histoire nat. de Genève T. VI. P. 1 und daraus in der Biblioth. univ. Septhr. 1833. T. III. S. 19 — 25 (vgl. auch L'Institut II. ann. No. 38. S. 11 — 12) hat Herr Macaire folgende Nachrichten über diesen interessanten neuen Grundstoff mitgetheilt:

"Herr Professor De Candolle übergab mir zum Analysiren eine gewisse Menge einer eigenthümlichen Substanz, welche aus dem Fruchtboden und aus der Blumenhülle der Atractylis gummifera, einer in Sicilien wachsenden Pflanze aus der Familie der Composita Cynarocephala, ausschwitzt."

"Diese Substanz erscheint in Form kleiner abgerundeter Mantien, welche eine Art von Weichheit und halber Elasticität bezitzt, wie diejenige, welche man fossiles Caoutehoue genannt bat, von gelblichbrauner Farbe, schwachem, dem der Feigen zietalich ähnlichem, Geruch und ohne Geschmack ist. Beim Zerschneiden giebt sie etwas nach, in der Weise elastischer Körper. Von fremden Körpern befreiet, ist sie halb durchsichtig und besitzt eine schwach röthlichgelbe Farbe. Sie ist leichter als Wasser, auf welchem sie sehwimmt; im Alkohol von 360 sinkt sie aber zu Beden."

416 Macaire über das Viscin im Vogelleim

In der Wärme wird es weich, schmilzt dann und bläht sich ein wenig auf, bräunt sich schwach und bleibt dann, auch nach dem Erkalten, steigert man die Hitze, so brennt es mit schöner weisser Flamme, viel Rauch entwickelnd und mit skalichem Gerüche wie verbranntes Oel. Bringt man diese Substanz in eine an einem Ende geschlossene kleine Glasröhre und erhitzt man, so zersetzt sie sich unter Sieden der Flüssigkeit und liesert ein stüssiges Product von dem Geruche verbrannter vegetabilischer Substanzen, welches blaues Lackmus-Papier röttet und, mit kaustischem Kalk oder Kali gemischt, keinen Ammoniak-Geruch entwickelt."

"Lange Zeit in destillirtem Wasser gelassen, bei einer Temperatur von 10 bis 15°, bleicht es und wird undurchsichtig, indem es ein wenig Wasser absorbirt, aber weder darin sich löst, noch selbst erweicht. Wird die Temperatur des Wassers bis zum Sieden erhöht, so erweicht sich die Substanz beträchtlich, bleibt durchscheinend, wird fadenziehend und sehr pechartig kleberig, löst sich aber auf keine Weise im Wasser."

"Alkohol von 40° löst kalt gar nichts, aber bis zum Sieden erhitzt ein wenig davon, welches indess beim Erkalten in weissen Wolken wieder niederfällt. Der kochende Aether ist das eigentliche Lösungsmittel derselben und die Substanz verschwindet darin gänzlich, jedoch setzt sich beim Abkühlen ein Theil davon wieder ab. Der Aether bleibt dann leicht gefärbt und lässt beim Verdunsten eine durchsichtige, etwas grünlichgelbe, ungemein kleberigzähe und von den Fingern kaum wieder loszumachende Substanz zurück."

"Vom Terpenthinöle wird sie, mit Hülfe von Wärme, gänzlich aufgelüst und dabei sehr kleberigzähe (riscide). Beim
Verdampfen bleibt eine gelbliche, durchscheinende, sehr klebende (très-glutineuse), in der Wärme flüssige, beim Abkühlen
sich verdickende, und dann einen durchscheinenden, an den
Fingern klebenden (gluant) Firniss bildende Substanz zurück.
Siedender Alkahol löst allen Terpenthin aus dieser Verbindung auf,
und die leimige Substanz kommt in zusammengeklebten, halb
durchsichtigen, sehr zähen Massen, mit allen seinen früheren
Eigenschaften wieder zum Vorschein. Selbst sehr lange Zeit

der Andiin Stati Abericanien, Mothe eir medactividit, und trotkenis auf inden Weist must

unterstifient.4

"Eben so uniëslich ist diese Substanz in zieltuder Essiy-

"Vom höustischen Kati wird wie, unter schwacher Für-

"Schwefelsäure fürht sich, kalt damit digerirt, langsami braun; unter Mitwirkung von Wärme geht die Außbung rauch von Statten und die Lösung wird ganz schwurz. Münstlichte Gerbestoff bildet sich nicht debeis eine reichliche Menge wat Kahle setzt sich daraus ab."

stanz gelb, indem sie sich antiet. Nach Verdampfung zur Trockene kielkt eine gelblichweisse, nicht bittere, keine Ozake siure enthiltende, in kanstischem Kali lösliche und dasselbe stark ruthfärhende, leicht entztudliche und lebbaff, mich Art lieb Zunderschwammen, breunende Substanz zurück."

"Mittelst braumen Kupferoxydes analysirt, hat diese Substanz keinen Stickstoff in ihrer Zusammensetzung dargeboten und überhaupt folgende Resultate geliefert.

Kohlenstoff 75,6
Wasserstoff 9,8 entsprechend Wasserbestandtheile 17,8
Sancratoff 15,8
Ueberschüssigem Wasserstoff 7,8

100,0 a

"Diese Zusammensetzung nähert diese von der Atractylis gummifera ausgesonderte Substanz sehr den Harzen und dem Wachse, mit denen sie ohne Zweisel grosse Analogien darbietet, vorzüglich was die Verbrennungs-Erscheinungen anlangt. Anderseits unterscheidet sie sich aber merklich von den Harzen durch ihr zähkleberiges Wesen (riscidité), und ihre Unauflöslichkeit im Alkohol, und noch mehr weicht sie ab vom Wachse durch eine grosse Anzahl charakteristischer Eigenschaften, besonders durch ihre Unauflöslichkeit im Oele; sie scheint demnach einen neuen unmittelbaren Grundstoff des Pflanzenreiches zu bilden."

"Die merkwürdige Zähkleberigkeit dieser Substanz und

die Bekanntechest und giere Cobestulite, seine und bestiellen s Bereitung einer Art von Vogelleim, bekannt, unter dem Neuten Viscolit idi: Albertheopete, danson: sudolet, bieschiter miele set. den Gedanken, zu untersuchen, ob der gewöhnliche, einhaltnische Vogelleien nicht: vialleicht von ähnlicher olimpinahen dieter sei. Ich wollte vorläufig mich überzeugen, ob die Frucht der weienen Mintel & wrolche seiner der bont hir batennuchten Schotzett. sehr ähnliche Materie zu enthalten schien, dieselben Miggenschaften hasitues! Altes die in dieser Frusht enthaltene Materie tracknet, chanchi sie that falls seles sähklebenig ist, an der Luft wollstärdig also, wird float and bouchig, for unlöalish im Albehol, Acther, Personation bildes beim-Aiden mit Salpetinsture eine weisse, im Wasser lösliche und reichlich durch. Kalkweisser Militare Substatus, d. h. Okaleiere, wird endich weise in kal-. tam Wateer und erweicht with, läst bei nachhetiger Erwärmung sieh seichlich desin auf und macht es sehr zähleberig, und didec Miliseigkeit fällt. dann selpmetsauter Queckeilbertzyd , und :Meachali - Mitsigheit. Man musate demanalt meldicater, dass die Mistelfruckt. nur. Chumini oder Sichleim anthalte.

"Es blieb mir daher noch übrig, den künstlichen Vegelleim des Handels zu prüfen. Diese Substanz, weiche bereits Gegenstand einiger Untersuchungen des Herrn Bouillou-Lagrange gewesen, erscheint in Form eines grünlichen oder i bräunlich grünen Teiges von herbem (eigre) schmack, ist sehr fadenziehend und zäh (tenace), sehr schwet auszutrocknen an der Luft, schmelzbar am Feuer dabei aufblähend, hierauf mit weisser verbrennlich. Indess ist sie keine einfache Substanz; leicht lassen sich mehrere Bestandtheile daraus abscheiden. In kochendem Wasser erweicht sie und ein kleiner Theil davon löst sich auf, das Wasser wird sauer (Essigsäure) und giebt Niederschläge mit salpetersaurem Quecksilber und Kieselkali-Flüssigkeit, was die Gegenwart von Schleim anzeigt. Fettes Oel trennt eine gewisse Quantität von Blattgrün *) (chromule verte), das ihm Der Einwirkung kochenden Aethers seine Farbe mittheilt.

^{*)} Nicht das sogenannte Chlorophyll, sondern der Farbestoff in demselben, über welchen Herr Macaire früher einige Versuche angestelle lint (vgl. Jahre, d. Ch. St. Ph. XIV.),

distribution is bit to a contract the state of the state detect of metallic is detected in the selection of the se oder' Welsheimy: und semanh leinkt tempher intervent dende med vernandegen Remdertigen Bulmtngungen. Ber Aicties bintest läset i beim Marikuntten sine i soltwaleh i galinlicht gefärhte, spechmilig: kidhende: (Duitseitte); ihrest, sharakteristischen. Kigansoliffidation whole dur black gentified, went der i Atmosphile glottent forts haristimonden Substanta Iduntahans nähinlichte Metaria. : Dan Perpenthinds winkt swim der Mother; dillt slie i perlige sileterie. unibr . Adauchahdung : der Arghidah . Kärpeles : simultich dulgi und die: Weisbinditage : hon Wetperthiti zich dituge simbattiez, whelshie minh den: Wordumpilmigf sinticialitie ist designing off well-box many want del Sudstates with der Atradigite erhält, durchtung ähnlichter Ale holiel-actuichteimigfleighten: Wieine den Udrienthite und dangtellug Chronità (Blattgrüb) viulibliderlänst die pastatip klahenda Mistolidi ining painen. Zitti dika ja ja dalam man mid miki dati ing gipi chas Welde thule iden: Advantallist exhaltethemometry cellsely könnte frut 4 " Disso ipochigo. Milferith moloho Aemi Vingel list : south how sondelità Bigemalintican vedicidi, mad. dibumantelet: Sique Zup stand and ther. Blumenhille der: Atrachplia quinanifere: anesten shkwitali: fial ch, ist as, hublaha miru. dermöge: biror/charaktdi platistic land a Wigitalist has been a statistic land a s lischen Grundstoff auszumachen seheint, fün den ich iden Named: Missing (vandblagge) Since chemischen: Olitaraktere würden demitsch unsich obsidsichkeit un oberser und abtisch Ordenijastelstiogestingesi Wöslichteiteine Alkahola sticklicht "Lös-Hehledit i imediather windering by Tempenthing of the color chementate Zamaninifinidizagy: which dider! Her Harke injentioh inche stella. Seint duternoheid onder physisches Kennteichen besteht im seiner pacifigua städ zähälcherigen Rigenschaft, die es im läächsten Grade besitet.

von Viscin, Schleim, Ensignature in geringer Menge, von grüment Chrethel und einigen steunden Könpern, als Sand u. s. w."
"Du kin Beneitung der Vogelleims sehr eigenthümlich int,
so glaubte ich auch das Verfahren, welches man dabei beobachtet, wiederholen und prüsen zu müssen. Ich nahm zu dem Ende
Zweige der Stechpalme (Ilex aquisolium), entsernte sorgsältig
die äussere Rinde und trennte dann die innere Schaale, schnitt

420 Macaire über das Viscin im Vogelleim etc.

News in kicker Stankehou und Mans als weakly Standon hindurch mit einer Malanglichen Wassermenge kochen; die Schaale hatte sich ein westig erweicht, und das Wasser hatte nur eine kleine Medge Schleim aufgelöst. Nach hinlänglichem Abtsopfen grab ich sie ein und liess sie drei Wochen lang in einem verschlossenen Gefäss unter der Krde. Nach Verlauf dieser Beit hatte die Schaale zwar ihre Ferm behalten, durch Wingerdruck liess sie jetzt aber sehr leicht in eine Pulpe nich verwandeln. 'Sie wurde nun in einem Marmer-Mörner stark zerstossen und so in eine Art grünen und durchsichtigen Teiges verwandelt, der, zwischen den Fingern geknetet, theliweis an dienelben zich auhängte, wie der Vogelleim, und schoa viel Viscin zu enthalten schien. Kr bennen den eigenthündlichen Geruck des Vogelicions, war abor micht gaus so pechartig klebend (poisseuse). Wasser zog viel Schleim aus, Alkohol viel grines Chromul und etwas Viscin, Aether und Terpenthinöl eine ausehnliche Menge von Viscin; letztere liessen indess noch viel Schleizt und Facerstoff zurück. Nachdem die Masse gehörig zerstampft und augeseuchtet worden, wurde sie neuerdings der Gährung unterworfen und so nach und nach in eine dem käuflichen ganz ähnliche Art von Vogelleim verwandelt; und war dieselbe, mit mehr Sorgfalt bereitet, auch reiner, und enthielt weder Sand, noch andere fremde Körper."

"Die Schaale der Mistel (viscum album) gab, in gleicher Weine bereitet, ganz übereinstimmende Resultate."

"Um mich zu überzeugen, ob das Viscin bezeits fertig getildet vorhanden sei in der Rinde dieser Vegetabilien, habe ich
die nach einander mit Aether, Alkohol und Terpenthindt behandelt, und dadurch wirklich eine kleine Menge dieser Substanz,
mit vielem grünen Chromul gemengt, erhalten. Es ist demnach in geringer Menge schon vor der Gährung vorhanden; diese scheint aber den ganzen Schleim und selbst einen
Theil der Holzfaser in diese eigenthümliche Substanz zu verwandeln, und das grüne Chromul ist der einzige Bestandtheil
der Rinde, welcher seine Eigenschaften bewahrt und seine Natur nicht ändert."

IV) Apyrin, vermeintlich neuer Grundstoff in Gocosnüssen.

Dieser durch sein Verhalten (wenn nicht vielleicht ein est schen vergekommener Irrthum, mit organischen Stossen verkundene erdige Salze für eigenthümliche organischen Prinzipe zu nehmen, auch hier wieder obwaltet) sehr merkwürdige und von allen verwandten organischen Substanzen ausfallend verschiedene, vermeintlich neue unmittelbare Grundstoss des Psianzenreichs ist neuerdings von dem bekannten italienischen Chemiker, Herra B. Bizio, in den Mandeln von Cocos lapidea Gärtn. entdeckt worden, nachdem er von demselben Chemiker bereits früherlin auch in den Nüssen von Cocos nucifera angetrossen worden, aber in zu geringer Menge, um ihn genauer untersuchen zu können. Aus den Nüssen von Cocos lapidea lässt er sich hingegen unmittelbar, schon mit kaltem Wasser, ausziehen; besser sei indessen folgendes Versahren.

Darstellung. — 500 Gramme von der innern Substanz dieser Nüsse lässt man 10 bis 12 Stunden in 2 Litres destillirten Wassers, denen 47 Grm. concentrirter Salzsäure oder Ensignium von 1,07 zugesetzt worden, unter öfterem Umrühren, materiren; nach dieser Zeit wird noch eben so viel Wasser blazugesetzt, nach wiederholter 12stündiger Maceration endfich durchgeseiht und ausgepresst, und nun von Neuem so oft destillirtes Wasser zum Rückstande gefügt, bis es nach mehrständiger Maceration beim Auspressen säurefrei erscheint. Aus dem ersten, gesondert filtrirten Auszuge fällt man das Apprin sodann durch Ammoniak, wäscht es auf dem Filter mit vielem Wasser aus und trocknet es in gelinder Wärme.

Eigenschaften. — Es ist weiss, dem Stärkmehl ziemlich ähnlich, aber viel leichter, geruchlos, anfangs ohne, in der Folge von etwas stechendem Geschmack, schwerer als Wasser, weder sauer, noch alkalisch, reagirt weder auf Lackmus, noch auf Veilchentinetur und löst sich in ungefähr 600 Theilen kalten Wassers. — Die merkwürdigste Eigenschaft indess, die, so viel wir wissen, bei organischen Substanzen noch nie vorgekommen ist, sondern nur bei einigen Erden und mehreren Salzverbindungen derselben eine bekannte Erscheinung int, besteht darin, dass dieser neue Stoff löslicher ist im kalten als im heissen Wasser. Die in der Kälte bereitete klare wässerige

Bisio über das Apyain in dan Cocosnoscen

Lösung wird mänlich heim Urlitzen milebirübe und das Apyrin fällt dann wieder daraus mieder. Von dieser charakteristischen Mignuschoft, die eich auch heim Mydrut und hei den meisten Salmen, mit Ausnahme des weinsteinsauren, wiederfindet, het Herr Binie, wie es scheist, well auch den Namen hergeleitet.

Der Wirkung des Fouers ausgesetzt, orweicht des Appris
tierigens wader, noch schwillt es auf, noch schmilst es; es
antwickelt meist wie verbrenneuder Hant riechende Dämpfe unf
hinterläust eine der seinigen ähnliche Kohle. Herr Bizio hat
die Hoberzeugung sich nicht werschafft, ob auch stickstoffhaltige
Producte dabei erzeugt werden.

Aus seinen kösungen in Säuren wird das Apprin als Hydrat gefällt, welches im kalten Wasser, wie oben angeführt, ungwich löslicher ist als das wasserleere. Die wässerige Lösung gieht mit hagisch essigsaurem Bleiexyd einen leichten weissen klebrigen Niederschlag; salpetersaures Quecksilberanydul wird schmutzig weiss und das Oxyd aitrangelb gefällt. In der Quecksilberchleridlösung entsteht binnen 24 Stunden keine Fillung, sendern erst nach 5 bis 6 Tagen ein flockiger Niederschlag, wenn men nämlich die Mischung auf 5 bis 60 R. über 9 er-Jodtinctur erzeugt einen dunkeln klehrigen Wiederwärmt schlag, der sich in der Fhissigkeit wieder außöst. Das feste :Hydrat wird wom Joddampf innerhalb 19 Stunden nur ockergelb gefärbt, und wird dabei zugleich etwas sauer und löslicher im Wasser. Galläpfelaufguss trübt die Apyrialösung aufangs nicht; erst nach Verlauf einiger Tage bildet sich ein sucisser Niederschlag.

Salze. — Das Apyrin besitzt, gleich den Alkaloiden, wiel Werwandtschaft gegen die Säuren; aber die in der Kälte klaren Lösungen trüben sich, wie bereits bervorgehoben, fast sämmtlich beim Erwärmen. So ist die kalte Lüsung dieser Sahstanz in Essigsäure von 1,08 z. B. klar und ungefärbt; sobald aber die Temperatur kaum um einige Grade erhöht wird, so trübt sich die Flüssigkeit und dieser Zustand steigt mit der Hitze his zum Sieden. Der reichliche Niederschlag ist weiss von Farbe; er besteht aus mit Essigsäure gesättigtem Apyrin. Beim Erkühlen der Flüssigkeit löst sich der Niederschlag wieder auf, so dass man, um das essigsaure Apyrin zu erbalten, nur nöthig hat, die essigsaure Apyrinlösung bis zum Sieden zu erhitzen,

Bizio über das Apyrin in den Cocosaüssen 488

and den Niederseking wat dem Filter mit niedelikem destillisten Wennet zu wanchen. In dieser Weise writtit man dieser Sille in schr kleinen Krystalien, deren Löuung im kulten Wasser sich. genan ao verkāk, wie eden angedulat. -- Die Weinsteinslieus löst eine viel grössene Menge von Apyrin auf; die erhitzte LaL sung trübt sich zwar nicht, setzt aber nichts desto weniger alsbald kileius krystallinische Theileben ab, welche sich zu kleinen durchsichtigen tetrackrischen Prismen vereinigen, wulche meist in ähnliche Spitzen auslaufen. de mehr die Remponatur statenweise steigt, deste regelmässiger det die Krystallisation des Salzes. Das weinsaure Apyrin löst sich aber nicht wieder auf in der erkultenden Flüssigkeit, wie das essigsaure Salz; der Geschmack ist dem des sauren weinsteinsauren Kali's anglede, obseshi die Krystalle dem Anscheine nach neutral sind und das Lackmuspapier nicht röthen. Um ein in Wasser lösligheres weinsaures Apyrinsalz zu erhalten, muss man es durch Alko-. hol von 0,83 daraus mederschlagen. Dieses Salz löst sich wieder im Wasser auf. Ammoniak schlägt das Apyrin in eigenthümlichem Zustande daraus nieder, in kleinen Theilchen von grosser Tenacität und von grösserer Schwere als die ans den Lösungen in Essigsäure und in Salzsäure gefällten; diese beweist, dass sie viel weniger Hydratwasser erhalten. Noch eine merkwürdige Thatsache müssen wir kinzufügen: das in jener Weise gefällte Apyrin giebt mit Essigsäure von der bezeichneten Stärke eine Flüssigkeit, welche viel grösserer Temperatur-Erhöhung zur Trübung und Fällung erfordert, als die gewöhnliche essigsaure Lösung, und der Niederschlag fängt bereits an sich in der Flüssigkeit wieder aufzulösen, wenn gleich dieselbe noch sehr heiss ist. — Die Mineralsäuren lösen ebensalls das Apyrin aus. Bei Behandlung mit Salpetersäure vereinigt es sich damit auf der Stelle; nur muss man für Umschütteln sorgen, weil es viel leichter ist, als die Säure; hierbei erzeugt sich keine Gasentwickelung, und man kann das Apyrin in derselben Weise daraus niederschlagen, wie das weinsaure Salz, indem die Lösung die nämlichen Erscheinungen dabei darpietet, d. h. ohne sich zu trüben. — Mit concentrirter Schwefelsäure verbindet sich das Apyrin nur schwierig, leicht aber nit verdünnter.

Das Studium der Verbindungen des Apyrins mit den ande-

434 Bizio über das Apyrin in den Cocosnüssen

Noch winschenswerther wäre indess sine Elementar - Analyse, welche auf ein Mal alle Ewelfel hossitigen würde. Denn in der Ehat, wir können nicht undin, nachfolgende Schlassnote der Redactoren des Journ. de Chim. med. (IX. ann. Octhr. 1883 B. 565-599), werin diese Untersuchungen, auszugsweise aus dem Italienischen übersetzt, mitgetheilt wurden, von ganzer Seele zu unterschreiben: "Wir publiciren diese Resultate, ohne sie zu verhürgen; es würde interessant sein, dieselben bestätigt zu seten. Vielleicht ist einer unserer Correspondenten im Stande, diese zu unternehmen."

Schlüsslich wollen wir noch die Resultate von Biziø's Analyse der bezeichneten Coccomüsse hier anfügen:

| Fettes Oel | • | • | • | • | • | • | • | • | • | • | 78,250 |
|-------------|-----|--------|-------|-----|-----|---------|------|-------|----|---|---------------|
| Eymom | • | • | • | • | ٠ | • | • | • | • | • | 4,500 |
| Schleim | • | • | • | • | • | • | • | • | • | • | 4,150 |
| Krystalksir | tes | Gycy | rrhin | 1 | • | . • | • | • | • | • | 1,275 |
| Gelbfärbend | les | Princi | P | • | • | • | • | • | • | • | 0,750 |
| Apyrin | • | • | • | • | • | • | • | • | • | • | 0,99 5 |
| In Siluren, | Al | kalien | und | Was | ser | ileölav | iche | Mater | ie | • | 0,200 |
| Holscheer | • | • | : | • | • | • | • | • | • | • | 14,750 |
| Vertues | • | • | • | • • | • | • | | • | • | • | 0,196 |
| | | | | | | | | | | | 100,000 |

(Fortsetzung folgt.)

Me't'alle.

:: .

Ŧ.

Ueber die Verbindungen des Bleies mit Jod,

TOB

DENOT, Eleven der Pharmacie.

(Journ, de pharm. Jano. 1834.)

der Galzbilder nehmen bekanntlich eine hohe Stelle auf der electrechemischen Reihenfolge der Körper ein. Unter den Salzen, welche durch ihre Verbindungen mit den Metalien entstehen, besitzen einige noch eine beträchtliche electro-negative Kraft; sie lassen sich selbst mit den Basen verbinden. Man bemerkt jedebt, dass sie sich stets mit dem Oxyd verbinden, dessen Metall schon dus electro-positive Element des Holoidsalzes ist. Von dieser Classe von Körpern sind die basischen Chlor- und Fluorverbindungen die bekanntesten; in ihrer Zusammensetzung werhält sieh das Metall des Oxydes zu demjenigen des Holoidsalzes wie 1, 2, 3, 7 su 1. Das Besultat meiner Untersuchungen heweist, dass es ähnliche Verbindungen zwischen Jodslei und Bleioxyd giebt, und zwar verhält sieh darin das Bleioxyd zum Jodblei wie 1, 2, 5: 1.

Ehe ich meine Untersuchungen auseinandersetze, sei es mir vergönnt, noch folgendes über den Stand der Frage zu sagen:

Als Courtois das Jod entdeckt hatte, fanden die Chemiker, die dessen Eigenschaften studirt, eine Verbindung desselben mit Blei. Sie bereiteten diese sowohl auf directem Wege, als auch Jeurn. f. prakt. Chemie. I. 7.

durch Behandlung einer Ausseung eines Bleisalzes mit sieden alkalischen Jodür. Dieses Bleijodür fand bald eine Anwendung in der Medizin, und seine Bereitung gab Veranlassung zur Entdeckung verschiedener merkwürdiger Eigenschaften. Berthe mot fand, dass es in siedendem Wasser löslich ist, und zwar bestimmte er die Auslöslichkeit desselben zu ½196 *). Vier Jahre später machte Caventou dieselbe Entdeckung, und zeigte ferner, dass, wenn man das Bleijodür, welches aus einem basisch-essigsauren Salze niedergeschlagen werden, noch weiter mit siedendem Wasser behandelt, dasselbe sich endlich in ein weissliches unlösliches Pulver umwandelt, welches er für ein Unterbleijodür (soms-iodure de piono) hielt.

Henry machte die Beobachtung, dass, wenn man Bleijodür mittelst essigsauren Bleies bereitet, durch allmäliges Giessen der verdünnten Auflösung in eine ebenfalls sehr verdünnte
Auflösung von Kaliumjodür, gegen das Ende der Operation, ein
Augenblick eintritt, bei welchem sich der Niederschlag in glänzenden krystallinischen Wellen ausscheidet. Er fand, dass diesen von dem Freiwerden der Säure schängig sei, und zieigte
dass man, durch Zusatz einiger Tropfen Essigsäure zu den
sehr verdünnten Auflösungen, ganz im Anfang, krystallisirtes
Bleijedür darstellen kinn. Derselbe mitchte auch die Bemerkung, dass der gelblichweisse, pulverfürmige Niederschlag ein
Unterjedür enthalten mitaste, was sich auch wirklich bestätigte,
da er in demselben etwas mehr Blei als inv neutralen Jedär fand.

Fremy machte ebenfalls die wichtige Bemerkung, dass das, durch selpeteranures Biei erhaltene, Jodür volistäntig in siedendem Wasser löslich ist, wo bingegen das durch emig-saures Blei gefällte, eine beträchtliche Quantität eines unlöslichen gelblichweissen Pulvers zurücklässt.

Nachdem ich mich nun in genaue Kenntniss gemaanter Thatsachen gesetzt hatte, untersuchte ich die Krscheinungen

^{*)} Polydore Boullay, in seiner Ahlandlung über die Aljedüre, welche noch früher als die Arbeiten von Berthemot und Caventou erschien, spricht schon von der Löslichkeit in siedendem
Wasser des durch Nitrat erhaltenen Bleijodürs, so wie von dessen
Krystallisation, beim Erkalten der Flüssigkeit, in schönen, breiten, regelmässig bezagonalen, goldgelben : chüppchen.

heim, Källen von Bleiselzen mit Kaliumjodür, und gelangte zu folgenden Resultaten:

- Alle auflöslichen neutralen Bleisalze geben, wenn sie mit Kaliumjodür versetzt werden, einen schönen, orangefarbnen Niederschlag: das so erhaltene Bleijodür ist vollkommen in stedendem Wasser auflöslich. Sind die Flüssigkeiten stark verdünnt, und giesst man allmälig die Lösung des Bleisalzes in die des Kaliumjodürs, so erscheint nicht sogleich ein Niederschlag, bald aber entwickelt sich der Niederschlag in beinahe seidenartig glänzenden Wellen, welche sich oft in sehr voluminösen Schuppen absetzen.
- basisches Salz, das noch auf Lakmus reagirt*) angewendet, und setzt man dazu nach und nach die Kaliumjodürlösung, und fractionirt die Niederschläge, so wird man finden, dass die ersten schwach citronfarbig und in siedendem Wasser unlöslich sind; bald vermehrt sich aber die saure Reaction, die Farbe des Niederschlags wird immer dunkler und er gleicht am Ende ganz demjenigen, den man durch die neutralen Salze erhält; er läst sich vollständig in siedendem Wasser. Ist dann alles Bleisalz zersetzt, so zeigt sich keine saure Reaction mehr.
- 3) Wenn man drittel-essigsaures Bleioxyd durch einen Ueberschuss von Kaliumjodür fällt, so erhält man einen schwach zeisiggelben Niederschlag, welcher in siedendem Wasser vollständig unlöslich ist.

Alle diese Producte lassen sich also, nach ihrer Auflöslichkeit in siedendem Wasser, in zwei Klassen abtheilen: die einen sind löslich und krystallisirbar, die andern unlöslich und pulverförmig.

Ich untersuchte zuvörderst das krystallisirte Jodür auf folgende Weise. Das Bleijodür wurde in 40 Theile Wasser, welches his gegen den Siedepunkt erhitzt war, eingerührt; dann setzte ich salpetersaures Silber dazu, bis kein Niederschlag mehr erfolgte. Das Silberjodür wurde auf ein Filter gesammelt, gewaschen und getrocknet, und aus ihm die Menge des Jods bewrechnet. Das Waschwasser wurde zur durchgelausenen Flüssigkeit gegossen, mit Kochsalzlösung behandelt, um den Ue-

*) Setzt man das neutrale essignaure Riei einige Zeit der Luft aus, so geht es in die en Zustand über, was ich später zeigen werde.



28*

berschuss des salpetersauren Silbers zu entfernen, und dann Schweselwasserstossgas durchgeleitet. Das gefällte Schweselbiei wurde gewaschen und getrocknet und das metallische Blei aus ihm berechnet.

Auf diese Art machte ich 3 Analysen. Die erste geschah mit krystallisirtem Jodür, das durch Behandlung des Niederschlags aus neutralem salpetersauren Salz mit siedendem Wasser erhalten wurde. Die zweite geschah mit demselben Jodür, aber aus neutralem essigsauren Salze dargestellt. Die dritte endlich geschah mit krystallisirtem Jodür, aus einem schwach basisch-essigsauren Salz erhalten.

Der Niederschlag liess eine ziemlich beträchtliche Quantität des weisslichen Pulvers zurück.

Folgendes sind die Resultate der Analyse, auf 3 Grammen des Körpers.

| | • | No. 1. | No. 2. | No. 3. | í | dittlere Zahl | der |
|----|--------------|---------|-----------|--------|---|---------------|-----|
| • | Silberjodür | 2,03 | 2,05 | 2,03 | • | 8 Analyse | R |
| ij | Schwefelblei | 1,00 | 1,01 | 1,08 | | | • |
| | ≠od | 1,094 | 1,104 | 1,094 | • | .1,097 | '1 |
| • | Blei | 0,882 | 0,874 | 0.891 | | 0,882 | |
| • | Zusammen | 1,976 | 1,978 | 1,985 | • | 1,979 | •• |
| | Die Fori | mel (Pb | J) giebt: | | | | |
| 1 | Jod '. | • | • • | • | • | 1,099 | |
| ı | Blei . | • | • • | • | • | 0,901 | |
| - | | | • | | | 2,000 | |

Der Unterschied zwischen diesen Zahlen ist zu gering, als das ich mir denken könnte, dass er nicht von meinen Untersuchungen herrühre. Das krystallisirte Bleijodür ist also immer von derselben Beschaffenheit, und man sieht, dass es ein neutrales Jodür ist.

Wird es aus neutralen Salzen dargestellt, so bildet es ein dunkelorangefarbnes Pulver. Es löst sich dann in 1235 Thl. Wasser von gewöhnlicher Temperatur. Die Essigsäure vermehrt diese Löslichkeit nicht (was gegen die Behauptung von Henry ist); daher lässt sich auch erklären, warum man, bei Zusatz von Essigsäure in verdünnte Auflösungen von neutralen Salzen, einen krystallinischen Niederschlag erhält. Es löst sich ferner in 125 Thl. siedendem Wasser.

Um diese Löslichkeit zu bestimmen, verfuhr ich folgendermassen. Ich kochte destillirtes Wasser mit einem Ueberschuss ton Bleijedür. Die Flüssigkeit wurde heise in einen Glaskobben filtrirt und durch Abdampsen concentrirt, bis einige Kryställchen sich absetzten, welche durch Unterbrechen des Abdampfeng augenblicklich sich vermehrten. Der Kolben wurde alsdann zugepfropft, bis er vollständig erkaltet; dann wurde er wieder geöffnet, gewogen, und nach 24stündigem Stillestehen die Klüssigkeit filtrirt, um das krystallisirte Jodur abzuscheiden. Letzteres wurde alsdann getrocknet und gewogen. Die absiltrirte Flüssigkeit, deren Gewicht und Temperatur bestimmt worden, wurde durch salpetersaures Silber gefällt; der Niederschlag wurde gesammelt, getrocknet und gewogen, aus ihm das Jod, und daraus die Quantität Bleijodür berechnet. Nach diesen Angaben lässt sich die Löslichkeit wohl berechnen, sowohl bei der Temperatur, bei welcher der Versuch vorgenommen wird, als auch beim Siedepunkt. In der That findet man, dass das Bleijodür, welches man aus der Berechnung des Silbersalzes erhalten hat, die Löslichkeit hei der Temperatur, wo der Versuch vorgenommen worden, angiebt; dasselbe Jodür, wenn man es zur Quantität des zuerst erhaltenen krystallisirten hinzurechnet, giebt die Löslichkeit beim Siedepunkte an. Dieses anscheinend verwickelte Verfahren ist doch sehr einfach und leicht ausführbar. Ich halte es für genau, denn die Resultate dreier Versuche stimmten beinahe vollkommen überein.

Die Lösung des Bleijodürs ist vollkommen farblos, was der Behauptung von Berzelius widerspricht, der sie als gelb beschreibt. Durch das Erkalten krystallisirt das Jodür in glänzenden, sehr schönen goldgelben Schüppchen. Wird dieses Krystallisiren blos in einen Cylinderglase vorgenommen, so wird man, durch aufmerksames Beobachten, finden, dass diese Schüppchen, welche sich nach allen Richtungen hin bewegen, vollkommen regelmässige Sechsecke sind; sie sind aber so dünn . und biegsam, dass, wenn sie sich berühren, sie sich aneinander anheften oder missgestaktet werden; haben sie sich abgesetzt, und rührt man die Flüssigkeit um, so bemerkt man nur noch Parcellen oder zusammengeklumpte Schüppchen, welche keine bebestimmte Form zeigen. Legt man sie auf ein, auf Leinwand ausgebreitetes, Filterpapier, so setzt sich das Bleijodür sogleich fest. Nach dem Trocknen aber lässt es sich leicht in einem einzigen goldglänzenden Stücke abnehmen. Das so gesammelte

Jodur ist viel schöner, als wenn man es auf dem Filter systrocknen lässt, worauf es sich anhäufen kann.

Es wären also nur noch die pulverigen, mehr oder weniger gelblichen Producte zu untersuchen, die sich in siedendem Wasser nicht lösen. Zuerst werde ich mich mit dem beschäftigen, das man als Rückstand erhält, wenn man den Niederschlag aus schwach basisch-essigsaurem Balz mit siedendem Wasser behandelt. Da derselbe in Gegenwart eines basischen Bleisalzes sich bildet, und beim Behandelt mit angesäuertem Wasser neutrales krystallisirbares Jodür giebt, so ist er ohne Zweifel ein basisches Jodür.

Die Analyse geschah mit 20 Grammen dieses Körpers, nach dem oben angegebenen Gange, dech setzte ich, der Vorsicht wegen, vorläufig etwas sehr verdünnte Salpetersäure zu. Die Resultate waren folgende:

| B ilberjodür Schwefelblei | | No. 1. 1,38 1,89 | No. 2. 1,36 1,40 | Mittlere Zahl. |
|-------------------------------------|------------|------------------------|------------------------|----------------|
| Jod | • • • • | 0,748 | 0,738 | 0,788 |
| Blei | | 1,203 | 1,212 | 1,208 |
| Berechneter | Sauerstoff | 0,047 | 0,047 | 0,047 |
| • | ` | 1,993 | 1,992 | 1,993 |

Diese Zahlen stimmen beinahe vollkommen mit denen überein, welche die Formel I₂ Pb₂ O giebt:

Jod . . . 0,741

Blei . . . 1,212

Sauerstoff 0,047

2,000

Dieser Körper kann also als ein basisches Joddr angesehen werden, d. h. das Joddr ist in dem Verhältniss mit dem Bleioxyd verhunden, dass der Antheil Blei des Oxyds gieth dem des Joddrs ist.

Um die Bildung dieses Productes richtig zu verstehen, kann man das Bleisalz, das ich mit schwach busisch (légèrement basique) bezeichnet, als anderthalb basisch-essigsaures ansehen; lässt man ferner (A₂ Pb₃) auf (J₄ K₂) einwirken,

so entsteht (A₂ K₂) + (J₂ Pb) + (J₂ Pb) + Pb). Das essignaure Kali bleibt aufgelöst und das neutrale, so wie das basische Bleijodür schlägt sich nieder. Wird dieser Niederschlag mit siedendem Wasser behandelt, so löst sich darin das neutrale Jodür, und es bleibt basisches Jodür zurück.

Setzt man das neutrale essignaure Blei der Luft aus, so verliert es Essigsänre und wird basisch. Die Grenze, bis zu welcher die Zersetzung gehen kann, kenne ich nicht; nur so viel fand ich, dass neutrales Salz, welches 3 Wochen lang an der Luft bei einer Temperatur von 15 bis 30° C. gelegen hatte, beinahe gänzlich in anderthalb-basisches Salz verwandelt war. Dabei hatte sich keine merkliche Quantität von kohlensaurem Blei gebildet. In einem andern Versuche setzte ich dieses Salz in einen Trockenofen und erhitzte denselben während & Tagen nach und nach von 300 bis 600 C. Bei der Behandlung mit destillirtem Wasser blieb eine beträchtliche Menge kohlensaures Blei zurück, und das aufgelöste Salz war anderthalb basisch essignaures Blei. Diese Thatsachen scheinen zu beweisen, dass, wenn das essigsaure Blei der Luft ausgesetzt wird, die Kohlensäure nur dann auf dasselbe zersetzend einwirkt, wenn es schon in anderthalb basisches Salz umgewandelt worden ist. Der im Handel vorkommende Bleizucker, den man gewöhnlich als neutral betrachtet, hat auch eine ähnliche Zersetzung erlitten. Diese Beobachtungen erklären die scheinbare Abweichung der oben auseinandergesetzten Thatsachen, von den Beobachtungen anderer Chemiker, welche das, ohne Zweifel schon seit längerer Zeit bereitete Salz, für ' ein neutrales ansahen, und daher die Behauptung aufstellten, dass dasselbe einen Niederschlag gebe, der nieht vollkommen in siedendem Wasser löslich ist.

Die electronegative Kraft des Bleijedürs ist so stark, dass, wenn man neutrales Jedür mit kohlensaurem Blei in Wasser kacht, Kohlensaure sich entwickelt und basisches Jedür gebildet wird.

Ich gehe nun zur Untersuchung desjenigen Niederschlags, der durch vollständige Zersetzung des drittelessigsauren. Bleies durch Kaliumjodür erhalten wird, über. 2 Grdieses Körpers, gehörig gewaschen und bei 100° C. getroeknet, gaben folgende Resultate;

Die Formel J. Ph. O. glebt:

Jod . . . 0,558
Blei . . . 0,872
Sauerstoff 0,070
2,000

Dieser Körper ist also ein doppeltbasisches Jodür, d. h. die Quantität des Metalls im Oxyd verhält sich darin su der des Metalls im Jodür wie 3: 1; denn wird wirklich (A Pb₃) durch (J₂ K) gefällt, so erhält man (A K) + (J₂ Pb + Pb₅).

Behandelt man auf gleiche Weise das essignaure Blei mit einem Ueberschuss von Kaliumjodür, so entsteht ein fünfisch basisches Jodür, d. h. die Quantität des Metalls im Oxyd verhält sich darin zu der des Metalls im Jodür wie 5: 1, denn durch Kinwirkung von (J₂ K) und (A Pb₅) entsteht (AK) + (J₂ Pb + Pb₅).

Werden diese 3 Jodüre im luftleeren Raume getrocknet oder der Siedehitze ausgesetzt, so behalten sie dennoch ihr chemisch gebundnes Wasser, welches sie überhaupt nur gegen 200° C. verlieren. Die Quantität Wasser ist darin so gross, dass dessen Bestandtheile gerade das Jod in Hydrojodsäure und das Blei in Bleioxyd verwandeln könnten. In diesem Zustande können sie also ebensowohl als basisch hydrojodsaure Salze als auch als Jodüre angesehen werden.

Alle diese Jodüre schmelzen, wenn man sie in einem Tiegel einer Hitze von 300 bis 350°C. aussetzt; sie fangen dann sogleich an sich zu zersetzen und entwickeln einen weissen, mit Joddämpfen untermengten, Rauch. Fährt man fort sie zu erhitzen, bis sie ruhig fliessen und keine Dämpfe mehr entwikkeln, so erhält man ein gelbliches (ambré), vollkommen daschscheinendes, sehr elastisches und stark lichtbrechendes Glas. Ich habe dasselbe nicht quantitaiv untersucht, doch glaube ich gewiss, dass es noch Jod enthält, das ihm die Farbe und einen Theil der lichtbrechenden Kraft ertheilt; es enthielt auch etwas Kieselerde, die von dem Tiegel herrührte.

Folgendes sind noch, kurzwiederholt, die Resultate meiner Verzuche.

- 1) Das Bleijodür löst sich in 1235 Thl. Wasser von gewöhnlicher Temperatur (150 C.), und in 194 UM. siedendem Wasser auf.
- 2) Es krystallisirt in regelmässigen sechseckigen Schüppchen.
- 3) Es kann sich mit dem Bleioxyd in drei Verhältnissen verbinden, in welchen sich das Metall des Oxyds zu dem des Jodus wie 1, 2, 5: 1 verhält.
- 4) Diese basischen Jodüre halten eine so grosse Menge Wasser zurück, dass man sie eben so gut für hydrojodsaure Salze :als für Jodäse halten kann.
- 5) Er Darstellung des Bleijodürs wähle man cher des salpetersaure als das essignause Blei;
- 6) Sellte, bei Anwendung von besisch-emignenrem Blei, Etwas sich in siedendem Wasser nicht lösen wollen, medistene man letzteres durch ein wenig Essig an.
- verliert es Essigsaure Blei der Luft ausgenstat wird, do verliert es Essigsaure, und verwandelt sich, unabhängig von der Einwirkung der Kohlensäure, in auderthalt tasisek-essigsaures Salz. Zur Darstellung der neutralen, mehr oder wuntger löslichen Bleisalze, durch doppelte Zersetzung, ist es also nicht rathsam, ein solches zersetztes Salz anzuwenden.

Im Laufe meiner Versuche mit den Verbindungen die Jods mit Blei gelang es mir, ein blaues Jodär zu erhalten; wahrscheinlich correspondirt es mit dem Bleisuboxyd (oxide ploutbeux) von Berzelius. Bis jetzt konnte ich die Bedinfgungen, unter denen es entsteht, noch nicht untersuchen, weil das Verfahren, durch welches ich dasselbe erhielt, sehr vurtwickelt war.

Ich werde meine Untersuchungen über diesen Gegenstäld fortsetzen, und seilte ich zu einem befriedigenden Besultate golangen, so werde ich dasselbe später mittheilen.

ĮĮ.

Ueber die ferbenden Verbindungen des Goldes, ihre Darstellung und technische Anwendung,

von

Column Busseyap.

(Journ. de pharm. Février 1894.)

Es gelang mir, nach einer langen Relie von Versteben der Auflatung der günstigsten Momente bei der Bereitung von schönen Goldpurpuren, einige neue Thatsachen zu sammeln, und ich will diebelben, die die mir nicht ohne Interesse zu sein websinen, bier mitthetien.

Baretellung des wesserholtigen oden Cassine'schen Goldpurpurs.

. Dati Grantten Gold wurden aufgelöst, der Siture-Ueberschoor: so viel wie möglich abgedampft, und die Flüssigkeit mit mon viel Wasser verdünst, his sie einen Litre betrug. Cubiscentimeter repräsentirte demnach 3 Milligrammen Metall. Men ap wurden drei Grammen Zinn in reiner Chlorwagserstoff-: minte aufgelöst, und die grösste Sorgfalt darauf verwendet, um möglichet sättrefreies Protochlorür zu erhalten. Flacthe von einem halben Litre Inhalt goss ich ungefähr 400 Grammon dostillirtes Wasser, und setzte dans, vermittelst einer greduitten Röhre, \$5 Cubikoentimeter Geldlüsung. nämlich die untere Mündung der Röhre auf den Boden der Flancks and blide des Goldoblerid langenm heraus, so dess sich dasselbe, unter dem Wasser, in einer dännen Sakicht sammela musste. Dann wurden zehn Cubikcentimeter Zinnlösung ebenfalls in einer graduirten Röhre gemessen, und schnell ausgeleert. Ich blies stark in die Röhre und leitete den Strahl schief gegen den inneren Hals der Flasche, um die Schnelligkeit desselben etwas zu hemmen und zu bewirken, dass das Zinnchlorür sich nicht sogleich mit den Goldchlorid vermenge. Die Phache wurde dann verkerkt und einigemit tatelt mingutturkt. 60 erhielt ich einen uchönen, gleichittigen Purpur, det fint augenblicklich nich absetzte. Dieselbe Operation wiederholte ich wohl 20mal nacheinander und erhielt immer dieselben Resultate.

Bei nachheriger Anwendung der deppeiten Quantität Wasser blieben die Resultate dieselben, nur stach die Farbe etwas mehr ins Besenrothe, well der Niedersching feiner serthetit war.

Da ich bemerkte, dass meine absiltrirte Flüssigkeit immer einen beträchtlichen Ueberschuss von Gold enthielt, änderte ich das Verhältniss des Zinns zum Gold auf 2: 3, und nahm

> 400 Cub. cent. Wasser, 10 — Goldlösung, 7 — Zinalisung.

Indem ich dieselben Vorsichtsmassregeln anwandte, erhielt ich diessmal eine prächtige, sehr intensivrothe Purpurfarbe, welche sich sogleich in grossen Flocken ausschied. In der absitrirten Flüssigkeit fand ich nur noch wenig Gold.

Mit Beibehaltung derseiben Quantität Wasser versuchte ich das Gold und das Zinn in gleichen Portionen anzuwenden. Der Niederschlag war schön orangefarbig, doch zeigte er weniger Bestreben als die vorigen, sich abzusetzen. Ich wiederhofte einigemal diesen Versuch und die Farbe blieb dieselbe.

Das Verhältniss der beiden Metalllösungen wurde nun folgendermaassen geändert:

| C. C. | Wasser | mit | C. C. | Goldlös. | mill. | C.C. | Zinnice. | mill. |
|--------------|----------|--|---------------|----------|-------------|------|-----------|-------|
| 400 | **** | - | 10 | - | = 80 | + 20 | - | = 60 |
| 400 | - | - | 10 | - | . 80 | 47 | - \ | 141 |
| 400 | ' | | 10 | | 80 ~ | 50 | | 150 |
| 400 | | - | 10 ′ | - | 80 | 100 | , | 300 |
| 400 | | ************************************** | , 10 . | | 80 | 150 | ٠ | 450 |

Alle diese fünf Versuche lieferten jedesmal einen sehr schönen, edrintkenfarbigen Niederschlag, der sich aber enstench 7 dis 3 Tagen ganz absetzte und dann schön weinsetzte war; durch Waschen wurde er kermesinroth.

Aus den genannten Thatslishen setilnes ich nun, ihrer das Zinn-

And Bankeyre Aib. th. Airband. Yeshindungen d. Goldes chloring die Bigenenheit hebe; den Cassins'schop Purpur in Sus-

shierds die Biggestiest habe; den Cassins'schop Puppur in Su pepsien, zu erhalten, und den Zipaskierid abna Kinstuss sei.

Ich begann von Neuem meine letzten Versuche, und goss etwas Salpetersäure zu, um die Zersetzung des im Uebermass zugesetzten Chlorürs zu bewirken. Die Zersetzung wurde durch Krwäumen befürstet, und hald verschwand die gelbe Farbe und ein schüner, violetter Purpur schied sich in dichten Klacken ans. Dieses schien meine Appahme zu bestätigen; dech konnte ich mir nicht deutlich genug erklären, warum dieselbe Quantität Wasser und Metalllösung (in demselben Verhältniss) zweierlei Purpurfarben gegeben hatten. Indessen glauhte ich, dass, in dem Falle wo ich die Fällung durch Wärme beschleungt hatte, das Gold sich ungleich ausgeschieden habe, und daher Purpur und eine gewisse Quantität Blau, welche sich damit zu Violet vermischt, entstanden wäre.

Als ich vor einigen Jahren grosse Quantitäten von Goldpurpur, welche zur Färbung von Krystallglas dienen sollten zu hereiten hatte, so erhielt ich immer sicher violette Färbungen, wenn ich Kochsalz zusetzte und übrigens nach der alten Methode verfuhr, judem ich nämlich, hei gelinder Wärme, die eine Flüssigkeit in die andere goss. Wenn man aber so verfährt, wie ich es für die 3 ersten Formeln vorgeschrieben habe, so verlangsamt das Kochsalz bloss die Bildung des Purpurs; das Product ist gleichförmig und wird nicht länger in Suspension gehalten, ausser etwa im Verhältniss der grössern Dichtigkeit des flüssigen Mittels. So erhält man z. B. mit

400 C. C. Wasser,

10 - Goldlösung,

50 - concentrirter Kochsalzlösung,

7 – Zinnlösung,

zustande der feinsten Vertheilung, wie es scheint, Gold in Zustande der feinsten Vertheilung, welches in 10 Minnten cuninthenroth und, nach einigen Stunden, sehr schön purpurroth wird, ganz gleich der Farbe des Purpurs, welchen mit einem grossen Ueberschusse von Zinn, bei freiwilliger Fillung, erhält.

Durch allmählige Verminderung des Kochsalzes, doch

thre Durwiellung und technische Antwessing 4 400

Beibehaltung der übrigen Verhaltmitte, gehalt ich schneller zu denselben Resultaten.

Nach langem Sechen bestätigte sich endlich meine Anmhme, dass das Violet ein Gemenge von Roth und Blau sei;
ich hibe din letztere abgesondert dargestellt. "In tille "higersdicke Glasföhre wurden 10 Cubik centhauter Minnfödligg" gegesosen und dazu 3 C. C. Salpetensäure. Das Ganzo wurde his
zu 50° oder 60° erhitzt, d. h. bis die Eptwickelung von
Chlorwasserstoffsäure deutlich durch den Geruch wahrgenommen
werden konnte, Sogleich wurde 1 C. C. Goldlösung eingetröpfelt,
das Ganze mit destillirtem Wasser verdüngt, und die Röhre
gehrmals umgestürzt. Man erhält so ein mehr oder minder
jehtes, indigblaues Product, dessen Farbe von dem Wasserphalte abhängt.

Gieset man das Ganze in eine Schnale und setzt in der Miedersching violet, int mas, so wird, nach einiger Zeit, der Niedersching violet, im purpurich, und wenn die Müssigkeit behabe ganz verstätzt ist, so bleibt als Miekstand bles ein Onychintur von im und Goldchloffd. Will man hingegen den erkältnen Niedersching ganz fein aufbewahren, so gieset man das Product ein sehr langhalsiges Golds, oder besser in eine grosselnische Röhfe, welche an ihrem grössten Durchmesser vor blossen ist, und wäscht es so schnell als möglich durch bestriebt aus, bis durch Siberschitten keine Tribung mehr interh aus, bis durch Siberschitten keine Tribung mehr interh.

Die drei folgenden Verhältnisse gaben ein sicheres Resultat.

| Zinn. | Salpetersäure. | Gold. | Wasser. | Genirates) Produ |
|-----------|----------------|-------|----------|------------------|
| 10 . | · 3 | 1 | **** | schön blau. |
| 80 ' | 16 | 8 | a ppenda | schön Man. |
| 26 | 10 | 8 | 60 | violet. |

Nach dem Rathe des Hrn. Gay-Lussac untersuchte ich; durch kalte Behandlung einer gewissen Quantität von Eine-lorer und Chlorid kein Blau dargestellt werden könnte. Estang mir auch solches zu erhalten, der Niederschlag ist aber, seiner Zusammensetzung, von den übrigen verschieden, denne 9 Thl. des letztern, bei 1000 getrocknet, enthistien:

1918. Bengayre üb. d. Sinbenden Verbindungen d. Goldes

| dyam | pc | h, d | p l | w | de | 18 . ' | W | | * | 10,0 |
|---------|-----------|------------|------------|---|-----|---------------|---|---|---|--------------|
| Gold | | • | • | • | • | • | • | • | • | 8 2,8 |
| , Zinny | er | D X | yd | • | , • | • | • | • | • | 57,2 |
| • | r | : | • | | • | | | | | 100,0 |

1.15

Mon wird bald erschen, dass die andern blauen Niederschlige mehr als die doppelte Quantität Gold enthalten.

Will man die verschiednen Farben - Nüancen hervorbringen, so ist es ganz gleich, ob man die Flüssigkeit mehr oder weniger ansävert. Ich arbeitete mit möglichst wenig sauren Flüssigkeiten, indem ich bald nur eine von beiden, bald beide zugleich ansauerte. Ferner gebrauchte ich selbst reine Salzsaure statt des Wassers, und bemerkte nie eine Farbenveränderung. Nur wurde durch den Sture-Ueberschuss, mehr noch als durch das Zinnchlorür und das Kochsalz, die vollständige Bildung und Fällung des Parpurs verzögert, so sehr, dass selbt dendbe off mehrere Monate lang suspendirt blieb, wenn die Elüseigkeit nicht gekocht wurde. Da aber der Since ofer einem Chlorus suspendirte. Parpur nie vollstadig sigh ausscheidet, so kann man nach Belieben Nüarcen erspugen, wenn man die Flüssigkeit gleich oder erst nach längerer Zeit kocht. Auf diese Art lässt sich weinrother, violetter, lichter, dunkler Purpur derstellen. Ebenso verhält sich auch die Salpetersäure, wenn, man kein Wasser zusetzt, die Fällung durch Hitze heschlennigt und das Gold, eingliesst, wit es bei der Bereitung des blauen Purpurs gesagt worden ist.

Das Goldchlorid hält sich nicht lange, und scheint blost durch etwas Säureüberschuss in klarer Auflösung zu bleiben Ich basitze eine möglichst säurefreie Auflösung, wovon en Cubikcentimeter nur zwei Milligrammen Metall enthält. Die Flasche stand im Dunkeln schon seit dem Monat März 1830, und es hatte sich bine unzählige Menge kleiner glänzender Schüppchen von metallischem Gold abgesetzt, die man nur im reflecting Lichte bemerken konnte. Achniiche Schüppchen mit Zinn persund vermangt erhielt ich auf folgende Weise: Eine pöglichst säurefreie Zinnehlerürlösung wurde für sich hingestell bis sie anfing sich zu zersetzen. Es setzt sich kein Oxychle rür ab, wie in den gewähnlichen Auflösungen, die Flüssigte wurde aber gelb, und wenn dann Goldchlorid zugesetzt wurd

into: Deretelling and technische Asymmises: 449

so erachien nicht segleich ein Niederschles Sold mit Zinnen Tage nachber hatte sich aber metallisches Sold mit Zinnen Alpha Zinnen mengt abgesetzt; was mit gene sequierher verkaus den Zinnen chlorät bewärkt kninen Niederschles, und dench den Geningsten Zusatz von Chlorür entsteht sogleich ein Purpur-Niederschles. Hier folgen nun die Analysen von sieben verschiedenen Niederschlägen:

| | No. Gold. Zinn. | | | Quant. 4. ap | Quant. Gold. | |
|-------------------------------------|-----------------|-----|---|--------------|--------------|-----------|
| | | - | _ | bei 100° bei | | |
| Rosenroth | 1 | 100 | 50 ¹ | 141,5 | 130,2 | 75,46 |
| Purpurroth | | 100 | 75 | | 184,7 | |
| Kermesinrot | h 8 | 100 | 100 | 279,2 | 254,7 | 88,67 |
| Veinrother | | | • | | • | • |
| urpur | 4 | 100 | 100+250 Chlor | | 491,0 | 99,55 |
| ioletter i | | | • | | | , |
| urpur ' | 5 | 100 | 250 | 498,2 | 449,5 | 100,00 |
| unkler | · (4 | | · , , , , , , , , , , , , , , , , , , , | 1 19.30 18 | | Section 1 |
| me par ., ! | : 4 . | | 950.4- Salpetersäi | | 460,8: (| 1400,00 |
| n digblaner urpu r | 7 | 100 | 1000 | 150,0 | 140,0 | 100,00 |

Jede dieser Purpursorten, bei 100° getrocknet, enthielt

| No. | chémisch geb. | Wasser. | Cold | Zimperoxyd |
|----------------|---------------|---------|-------|------------------------|
| 1. | 7,98 | | 58,39 | 88,70 |
| 2. | 8,47 | | 40,20 | 51,83 |
| 3. | 8,77 | - | 81,75 | 5 9, 4 8 |
| 4. | 16,41 | _ | 19,76 | 63,83 |
| 5. | 10,97 | | 20,07 | 68,96 |
| . 6. i. | 11,98 | | 19,18 | 68,95 |
| 7. | 6,66 | | 66,66 | 26,69 |

Reibt man diese Purpure zuvörderst mit einer gleichen Quanit eines leichtschmelzbaren Flusses zusammen, und gehrancht, zum Glas- oder Porzellanmalen, so geben No. 1, 2 u. 3, in Ler Schichte aufgetragen, blau und violet, in dünner Schichte In. No. 4, 5 u. 6 geben in dicker oder dünner Schichte enfarbig, roth und violetroth. No. 7 giebt immer blau.

446 Baussyrs über die Anweinlung d. Purplushrben

Plant Siretolingull's this Country when the state he selfproduction, while day distillate Wisser likes state hireh Wiristen Plantshater dructzen, that the Quantitates, in Johan Verhaltunio, Little viole verzentifactor. Be at B. uthin ich unt Darstuling the Sio. T

and die durig to a siehen voor diedenen Nieder-

Lit

4,0 Wasser,

Sa & ...

0,1 Goldlösung,

dit of transform to b, 1 Windsting.

Re entsteht selbst dadurch noch der Vertheil, dass die Producto sich leichter behandeln lassen.

66.63

10.00

Von der Anwendung gar Purpurfarben.

Die Anwendung der Runggranben hängt gen dem Zusammenwirken mehrerer besonderer Umstände ab, die ich hier shullten will, da sie mit utwiest Ansicht vollkeinnien übereinstimmen.

In der Porcellan- und Glasmalerei mengt man die Purpure zuvörderst mit einem leicht schmelzbaren Flusse. Da nun das Brennen in einem Musselosen geschieht, dessen Temperatur den Schmelzpunct des Goldes nicht erreicht, oder, wenn er auch darüber erhitzt würde, die Erhaltung der gemalten Gegenstände es erheiseht, dass die Erhaltung langsam vor sich gehe, so kann unterdessen der Fluss die chemische Verbindung leicht bewirken, welche später den hohen Temperaturen sich widersetzt.

Bei dieser Art Operationen hat man folgende Castelen zu beobachten. Man vermeiste allen Staub, wenn man die Producte mit Wasser oder ätherischen Oelen anreibt; letztere lasse man langsam sich verstüchtigen, damit nicht eine Spur von Kölfie auf der Malerei zurückbleibe, denn sonst wird das Oxyddes Piusses reducirt und es entsteht eine Legirung von Gelicute Blei. Das Blei oxydirt sich aufs Neue und der Fluss wird wieder durchsichtig, aber die Farbe bleibt weg. Das Gelicute bleibt alsdam nur in kleinen mikroskopischen Flitterchen zurück welche man zuweilen mit blossem Auge sehen kann.

Sind die Purpure, welche man zum Malen zerreiben will, erst lange nach ihrer Bereitung gewaschen werden, oder war diess unvollständig geschehen, so halten sie zu viel Zinn zurück und, nach dem Brennen, ist die Farbe milchig und zuweilen opalartig. Es ist dann ein wirkliches Email und ich glaube selbst, dass dieses schillernde Ansehen, das die kermesinrothen Purpurfarben auszeichnet, nur von einer geringern Veränderung des-Zinns herrührt.

Dasselbe, was bei den gebrannten Malereien als Uebelstand sich zeigt, ist ein Vortheil für dieselben Farben beim Aquarellmalen, u. a.; denn je mehr Zinn die Purpurfarben, die gummeirt werden sollen, zurückhalten, einen desto wärmeren Ton geben sie, und desto grösser ist ihre färbende Kraft.

Reibt man irgend einen Purpur oder Blattgold, oder sonst zerkleinertes Gold mit Borax oder Bleiglas, oder mit gewöhnlichem Glas zusammen, und schmilzt dann das Ganze schnell, so schmilzt jede Substanz für sieh, wie wenn sie getrennt wären. Zuerst schmilzt der Borax, und ist er purpurhaltig, so hält er diesen bis zum Schmelzpunct des Goldes in Suspension; dann aber ist kein Purpur mehr vorhanden, sondern nur kleine Goldkügelchen, die sich am Boden des Tiegels sammeln. Dasselbe geschieht in den andern Tiegeln. Vermehrt man die Hitze, so nimmt der Borax, und besonders das Bleiglas und das gewöhnliche Glas, zuerst eine gelbe Farbe an; erhitzt man noch mehr, und zwar nach und nach, so viel es sich durch einen Windofen thun lässt, so werden einerseits die Gläser falb, grün, blaugrün; oder sie werden orangefarbig, orangeroth, geädert purpurfarbig, purpurroth. Diese Verschiedenheiten hängen von der Stärke und Dauer der Hitze ab. So, zum Beispiel, erhält man sogleich, und bei nicht sehr hoher Temperatur, die gelben, grünen und blauen Farben; bedeutendes Anhalten der Operation und grösstmögliches Steigern der Temperatur entstehen die purpurrothen Farben. Werden also diese Operationen in einem gutziehenden Kupellirofen vorgenommen, so erhält man Geschieht diess endlich in bloss gelbe, grüne und blaue Farben. cinem Ofen mit mächtigem Luftzuge, in einem kräftigen, während wenigstens 8 Stunden unterhaltenen Feuer (ungefähr auf 200 Grammen) und lässt man die rückständige Masse langsam erkalten, so findet man sie farblos oder nur schwach gelblich, Journ. f. prakt. Chemie. I. 7. 29

und man brancht sie nur wieder bis zum Erweichen zu erhitzen, um ihnen eine schöne purpurrothe oder violette Farbe zu geben.

Diese Resultate erklären sehr gut den Vorgang beim Glasschmelzen. Will man eine Krystallmasse purpurreth färben, so mengt man das Glaspulver mit dem Purpur, und macht mit der Tritte einige Probeschmelzungen. Ist das geschmelzene Glas gelblich opalisirend, so hält es der Glasmacher für gut und bringt es in die Häfen. Nach dem ersten Schmelzen wird der ganze Hafen ausgekellt, die Masse in Wasser abgeschreckt, und man bemerkt alsdann, dass sie tepasgelb ist und lauter bleine Goldflitterchen enthält. Diese Operation wird viermal wiederholt, selbst in gewissen Fällen fünf oder sechs Mal. Die Messe ist dann gewöhnlich schön dunkel purpurreth und enthält keine Goldflitterchen mehr.

Es scheint klar bewiesen zu sein, dass der Purpur, den man zuerst zur Masse gethan, für sich in kleinen Kügelchen schmolz, und da bei der Temperatur der Glasösen das Gold flüchtig ist, so wurde beim ersten Schmelzen die Masse durch eine gewisse Quantität verflüchtigten Goldes gelb gefärbt, und da, bei der spätern Operation, das Verflüchtigen sich vermehrt, so färht das Gold die Masse purpurroth, gerade wie wenn man auf nassem Wege die Purpurfarben in einem dichten Liquidum bereitet.

Daher glaube ich, dass ein Glasfabrikant besser thun würde, Gold statt des Purpurs anzuwenden da er reinere Farben und durchsichtigere Massen erhalten würde. Diese kann er dann, durch Zusatz von Silberchlorür oder phosphorsaurem Kalk, ins Hochrothe oder Kermesinrothe verwandeln *).

Es lässt sich nicht mit Bestimmtheit sagen, dass man, um eine Krystallmasse violet zu färben, Cassius'sches Violet anwenden müsse. Denn da die Bestandtheile des wasserhaltigen Violetpurpurs eine grössere Quantität Zinnoxyd enthalten, welches eine geringere Quantität von Gold zwischen sich vertheilt enthält, so bleiben diese beiden Körper getrennt, bis die Masse, in welche man sie gebracht hat, geschmolzen ist. Alsdann trennt sieh das Gold, zertheilt sich noch mehr in der Masse,

^{*)} Douault-Wieland fürbt sein Rubinglas nur mit Goldchlerid.

und löst sich darin auf. Das Zinnoxyd reducirt sich dabei grösetentheils bei dieser Temperatur, und da, wie es scheint, das
Zinn feuerbeständiger als das Gold ist, so schlägt sich dasselbe
nieder und setzt sich auf den Boden des Tiegels. Der nicht
reducirte Antheil verbindet sich mit einem kleinen Theil der
Masse und bildet ein Email, das sich schaumartig ansammelt
oder an die Wände des Tiegels anhängt. Ich glaube auch
bemerkt zu haben, dass das Gewicht des Bodensatzes innner
kleiner ist, und die Quantität Email um so grösser, je hüher
die Temperatur gewesen, bei welcher die Operation vergenommen wurde.

Diejenigen, welche sich mit der Färbung von Krystallmassen, mittelst Gold, beschäftigen, verwundern sich über die Leichtigkeit, mit welcher diese Massen Farben annehmen und verlieren, und über die Unbestimmtheit der bis jetzt erhaltenen Resultate.

Da ich diese Operation genauer untersucht habe, so kann ich folgende generelle Thatsachen darüber angeben. Wenn eine Masse mit Golddampf gesättigt ist, so ist sie undurchsich+ tig und häufig gelb. Dann kann sie für sich allein keine audere Farbenerscheinung geben und man muss sie wieder mit einer frischen: Quantität farbloser Krystallmasse verschmelzen. Ist sie weniger gesättigt, so ist sie durchscheinend und zeigt, sowohl in starken als in schwachen Lagen, stets intensiv: blate oder violet gefärbte Gläser. Bei noch geringerem Grade der Sättigung erhält sie eine topasgelbe Farbe, oder sie wird ganz farblos, wenn sie lange Zeit in einem heftigen Feuer gestanden hat, und langsam erkaltet ist. Wird sie wieder erweicht, so nimmt sie, wenn sie vorher farblos gewesen, eine sehr intensive weinrothe Farbe an; war sie gelb, so wird sie schön carminroth. Nimmt man z. B. ein Stück von dieser farblosen Masse, und erhitzt es nur, um es zu erweichen, so färbt es sich roth; lässt man es einige Zeit ruhig fliessen, und dann langsam erkalten, so entfärbt es sich aufs Neue. Lässt man es wieder erweichen, so wird es rothviolet; werden dieselben Operationen wieder vorgenommen, so färbt es sich violet, dann blau upd endlich entfärbt es sich wieder und nimmt gar keine Farbe mehr an, wenn man es nicht, wie das erstemal, erhitzt, damit das Gold sich verflüchtigt und in der Masse sich auflöst.

Uebrigens konnte ich den Massen alle prismatischen Karben

geben, sowehl durch Anwendung der Purpure, des Goldehlorids, Knaligeldes oder metallischen Goldes; die Glasmassen
mochten an das Gold Sauerstoff abtreten können oder nicht,
sowehl bei Zutritt der Luft, als ohne denselben; es kam nur
darauf an, den Grad und die Dauer der Hitze abzuändern, dena
hierbei scheint alles von der Temperatur abzuhängen. Man
erhält oft Purpur durch Schmelzen und starkes Erhitzen des
Goldes. Ich habe selbst grosse, feine Goldbarren gesehen,
welche nur wenig Silber enthielten, wie diess bei dem feinen
Golde, das im Handel vorkömmt, der Fall ist, und welche, bloss
durch Zusammenschmelzen mit Borax, ganz mit einer rubinrothen Purpurglätte sich überzogen hatten. Seither habe ich
dasselbe beim Schmelzen des 750/1060 haltigen Goldes bemerkt;
aber ich fürchtete, dass wohl das darin enthaltene Kupfer einen
Einfluss auf die Färbung ausgeübt haben mochte.

Endlich bleibt mir noch zu sagen, dass die durch Gold erhaltenen Glasfarben die Eigenschaft haben, drüb zu werden (se graissent). Dieses haben noch viele andere färbende Oxyde, und es zeigt sich jedesmal, wenn die Gläser mehreremale ' ins Feuer müssen. Ich glaube micht, dass dabei der Sauerstoff der Luft einen Einfluss ausüben kann, denn die farblose Krystallmasse verändert sich nicht leicht auf diese Art; ich vermathe vielmehr, dass die Molecule der Glasobersläche eine Umlegung erleiden, welche, ach mehrmaliger Wiederholung, sehr sonderbare jaspisartige Gebilde hervorbringen. So giebt das Kupfer sehr klare grüne und rothe Gläser, und durch langes Aussetzen an die Luft und Einwirken des Feuers werden dieselben malachit- oder achatartig. Das Silber färbt die Krystallmassen sehr rein topasgelb und diese nehmen dann eine gelbe, jaspisartige, undurchsichtige und oft selbst weisse undurchsichtige Farbe an. Ich glaube, dass die Masse hierbei eine theilweise Entglasung erleidet. Reines Kobalt und Chrom zeigen diese Eigenschaft nicht oder nur sehr wenig; aber die mit Gold gefärbten Krystallmassen besitzen diese Eigenschaft fast eben so sehr als die mit Silber gefärbten. Um diesen Uebelstand zu vermeiden, muss man so schnell als möglich, unter Anwendung der höchst möglichen Temperatur arbeiten.

Es folgt nun noch kurz die Wiederholung der Hauptresultate meiner Versuche:

- 1) Will man, bei der Bereitung der wasserhaltigen Purpure mittelst Zinnchlorür, gleichartige Producte erhalten, so mische man die Chlorüre sehr schnell; diess lässt sich leicht nach dem von mir beschriebenen Verfahren bewerkstelligen.
- 2) Der Grad, der Verdünnung der Flüssigkeiten kommt bloss bis auf einen gewissen Punkt in Betracht; darüber hinaus ist er von keinem Einflusse mehr.
- · 3) Das Zinn-Protochlorür allein vermag das Gold zu reduciren und es in Purpur zu verwandeln; das Zinnchlorid zeigt diese Reaction nicht.

Eine gewisse Quantität Zinnchlorür reducirt immer eine entsprechende Quantität Goldchlorid; wird ersteres im Uebermaass zugesetzt, so wird die Purpurbildung so sehr verzögert, dass man mit dem Aufsammeln des Purpurs warten muss, bis sich das überschüssige Zinnsalz, aus freien Stücken, zersetzt hat. Freilich kann man diese Zersetzung sehr beschleunigen, dann klumpt sich aber das noch nicht gefällte Gold auf eine sonderbare Art zusammen; und es bildet sich Blau, das, mit dem schon gebildeten Purpur, Violet erzeugt.

- 4) Die Säuren, das Kochsalz, das schwefelsaure Kali, u.s. w., verzögern ebenfalls die vollständige Fällung des Purpurs.
- 5) Ferner, nachdem ich die genauen Bedingungen, unter welchen sich Blau bildet, angegeben hatte, wurden zahlreiche Beobachtungen angeführt, aus denen sich folgern liess, dass alle unter dem Namen Purpure bekannten Goldniederschläge bloss fein zertheiltes metallisches Gold sind; dass die Färbungen von dem Grade der Zerthetlung abhängen, und um so heller erscheinen, je vollständiger die Vertheilung ist und umgekehrt.
- 6) Endlich machte ich einige Bemerkungen über die Anwendung der Purpure, und glaube dadurch einige Aufklärungen über diesen interessanten Industriezweig gegeben zu haben.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Ueber die Entwicklung von kohlensaurem Gas und Chlorgas aus dem Manganhyperoxyd, und über die organischen Ueberreste in einigen Mineralien,

von

A. Vocal in München.

Schon oft hatte ich bei Bereitung des Sauerstoffgases aus schwarzem Manganhyperoxyd, Gelegenheit gehabt wahrzunehmen, dass die aus demselben entbundenen elastischen Flüssigkeiten, ausser dem Sauerstoffgas, immer etwas kohlensaures Gas enthielten, obgleich das dazu angewendete Mangan mit keiner Spur von kohlensauren Salzen vermengt war; bei einer näheren Untersuchung fand sich, dass in dem Mangan eine geringe Quantität Kohle enthalten war, und hieraus liess sich nun die Bildung des kohlensauren Gases insofern leicht erklären, dass sich der Sauerstoff des Manganhyperoxyds mit dem Kohlenstoff zu Kohlensäure vereinigt.

Es soll sich nach den Beobachtungen mehrerer Chemiker aus dem in der Natur vorkommenden Manganhyperoxyd durch Glühen stets etwas Stickstoffgas entwickeln, eine Erscheinung, welche ich, bei Vermeidung von irdenen Retorten, mit den von mir untersuchten Manganstufen, wenn ich sie in einem Flintenlauf, oder in einer eisernen Retorte glühte, nicht bestätigen konnte, obgleich an dieser Entwicklung von Stickstoffgas doch in einzelnen Fällen wohl nicht zu zweifeln sein dürste, weil in verschiedenen Stufen Ammoniak angetroffen wird.

Bei Bereitung des Sauerstoffgases bemerkte ich ferner, dass, wenn das Manganpulver mit der Hälfte seines Gewichts concentrirter englischer Schwefelsäure vermengt, in einem Glaskolben erhitzt wurde, sich im Anfang der Operation, ausseit. etwas kohlensaurem Gas und Sauerstoffgas, stets etwas Chlorgas entwickelte, welches letztere Gas durch den eigenthümlichen Geruch und durch das Entfärben einer schwachen Lackmustinctur leicht zu erkennen war *).

Da das zu verschiedenen jener Versuche angewendete Maniganpulver aus einer Stampfmühle, in welcher es für Bleichereien im Grossen gemahlen wird, genommen war, so glaubte ich, dass man in der Mühle das Mangan mit Wasser benetzt habe, um das Stäuben zu verhindern, und dass diess zur Ansfeuchtung dienende Wasser ein salzsaures Salz enthalten möchte; welches also hier durch den angegebenen Zufall in das Pulver gerathen sein dürfte.

Diese mir genügend scheinende Erklärung von jenem Phänomen gab ich auch in meinen Vorlesungen bei der hiesigen Universität als Ursache davon an, denn ich konnte mir kaum vorstellen, dass die aus den Bleikammern hervorgehende concentrirte Schwefelsäure noch merkliche Spuren von Salzsäure zurückhalte, obgleich der zum Verbrennen des Schwefels angewendete Salpeter von salzsauren Salzen niemals vollkommen frei ist, und obwohl man bei der Rectification der Schwefelssäure, in der zuerst übergehenden Flüssigkeit schwache Spuren von Salzsäure findet.

Die beiden genannten Gasarten, das kohlensaure und des Chlorgas, namentlich das letztere, entwickeln sich indessen nur am Anfange der Operation, und zwar in geringer Quantität. Durch Schütteln mit Wasser, oder noch leichter mit Kalkwasser, kann man sie von dem Oxygengas leicht und gänzlich entfernen. Die Versuche von Mac Mullen und die von Richard Philipps und Johnston waren mir daher sehr willkommen, indem sie mich bestimmten, meine über diesen Gegenstand gefasste Meinung wieder aufzugeben.

Mac Mullen, welcher die Entwicklung von Chlorgas ebenfalls bemerkte, nahm an, dass in dem natürlichen schwarzen Braunstein eine Chlor-Verbindung vorhanden sein müsse **);

^{*)} Obige Bemerkung des Entweichens von Chlorgas ist auch von Herrn Dr. Emil Dingler und unstreitig von andern Chemikern gemacht worden.

^{**)} S. Annals of Philos. Febr. 1827. S. 142.

diese Meinung wurde von Bichard Philipps dahin berichtigt, dass einige sehr reine Braunsteinarten aus England und Deutschland etwas Chlorcaloium nebst schwefelsaurem Kalk enthalten *). Kane hingegen schreibt die Bildung des Chlors einer geringen Menge Salzsäure, welche sich stets in der englischen Schwefelsäure befinden soll, zu.

Da nun hinsichtlich der Resultate von Philipps und andrer Chemiker der Gegenstand unentschieden blieb, so wiederholte ich die Versuche, indem ich krystallisirtes Mangan fein pulverte, und mit Wasser auskochte. Die filtrirte Flüssigkeit ganz bis zur Trockne abgeraucht, liess eine schmutzige gelbe Masse surück, welche an der Luft nur wenig Feuchtigkeit anzog. In heissem Wasser wieder aufgelöst, wurde die Flüssigkeit durch salpetersaures Silber stark getrübt; ebenso durch salzsauren Baryt und durch kohlensaures Ammoniak. Durch Ammoniak erfolgte keine Trübung, wodurch erwiesen wird, dass kein Mangansalz, und auch keines, welches Bittererde oder Thonerde sur Basis hat, anwesend war.

Es geht ferner hieraus hervor, dass das kochende Wasser aus einem krystallisirten und fein gepulverten Manganhyperoxyd, melzsauren Kalk mit Gyps aufgelöst hat, wie diess schon von Richard Philipps angezeigt war.

Das Manganhyperoxyd, was nun zu wiederholten Malen mit Wasser ausgekocht und dann scharf ausgetrocknet war, wurde zu Versuchen verwendet.

Es ergab sich, dass, wenn es mit englischer Schweselsäure erhitzt wurde, sich stets Chlorgas entwickelte, eine Erscheinung, welche mit deutscher Schweselsäure aus Vitriol, auf gewaschenes Manganhyperoxyd, nicht stattsand, woraus hervorgeht, dass die Entwicklung des Chlorgases nur der geringen Menge Hydrochlorsäure, welche in der englischen Schweselsäure enthalten ist, zugeschrieben werden kann.

Ich hatte anfangs an die Möglichkeit geglaubt, dass, wenn man Manganhyperoxyd mit concentrirter Schwefelsäure erhitzt, sich etwas oxydirtes Wasser bilden könnte, welches in den übergehenden Dämpfen enthalten wäre, obgleich man wohl weiss, dass das oxydirte Wasser keine so hohe Temperatur ertragen

^{*)} S. Annals of Philos. April 1827. S. 341.

felsäure von Herrn Hofrath Kastner für oxydirtes Wasser erkannt ist*), und da Herr Dr. Emil Dingler der Meinung ist, dass sich oxydirtes Wasser bilden müsse, wenn man Mangan-hyperexyd mit einem grossen Ueberschuss von stark verdünnter Schwefelsäure bei gelinder Wärme digerire **), so habe ich über diesen Gegenstand noch einige Versuche angestellt.

Eine Unze des ausgekochten Manganpulvers wurde mit 6. Unzen Wasser, welches mit 6 Quentchen concentrirter Schwefelsaure aus dem Vitriole vermengt war, in einer gut verstoptten Flasche oft geschüttelt. Nach Verlauf von einigen Stunden nahm das säuerliche Wasser einen dem Chlor nicht.unähnlichen Geruch an. Als ich eine Unze braunes Bleihyperoxyd auf ähnliche Weise mit 6 Unzen Wasser und 6 Quentchen deutscher Schwefelsäure, in einem verschlossenen Glase schüttelte, hatte das Wasser in der nämlichen Zeit einen viel stärkern Geruch nach Chlor angenommen, als das mit Mangan geschüttelte. Das Wasser, welches vom braunen Bleihyperoxyd abgegossen war, hatte auch die Eigenschaft, die Lakmustinctur. viel stärker zu bleichen, als wie diess mit dem Manganwasser. der Fall war. Nach einigen Tagen goss ich die Flüssigkeit vom Bleioxyd klar ab, und ersetzte sie wieder durch ein Gemeng von 6 Unzen Wasser und 6 Quentchen Schwefelsäure. Als diess wieder einen Tag bei 150 R. gestanden hatte, entwickelten sich aus dem Bodensatz keine Gasbläschen mehr, und das Wasser nahm wieder den eigenthümlichen Geruch an, so wie die Eigenschaft Lakmustinctur zu bleichen. Als es an Stärke nicht mehr zuzunehmen schien, goss ich es abermals von dem noch braunen Bodensatz ab, vermengte es mit dem ersteren, und brachte einen Theil davon unter den Recipienten der Luftpumpe, neben eine offene Schaale mit concentrirter Schwefelsäure; allein die Quantität der darin enthaltenen Schwefelsäure war zu gross, um von der geringen Menge des sich auf diese Weise gebildeten oxydirten Wassers irgend einen Nutzen zu erwarten. -

Bei dieser Gelegenheit füge ich noch die Bemerkung hinzu,

^{*)} S. dessen Archiv Band 12. S. 497.

^{**)} S. Dinglers Journal. Band 26. S. 255.

dass ich Spüren von brganischen Stoffen in vielen Miheratien, in welchen man sie eben nicht erwarten konnte, angetroffen bale. Dahin gehören das Manganhyperoxyd selbst, die Hornblende, der Nephelin, der Asbest, der Klebschiefer, der Adularfeldspath, der Zeolit, der elastische Sandstein etc. Um sich von der Gegenwart dieser organischen Stoffe in einem Mineral zu überzeugen, bedarf es weiter nichts als dasselbe einige Minuten mit destillirtem Wasser aufzukochen, das Wasser nach dem Erkalten klar abzugiessen, ohne zu filtriren (um den organischen Stoff im Papier zu vermeiden) und alsdann das Wasser, nachdem es mit einigen Tropfen salpetersaurem Silber versetzt ist, an die Same zu stellen; war im Mineral eine organische Substanz enthalten, so wird das mit Silbersalz versetzte Wasser in kurzer Zeit an der Sonne weinroth werden. Nun könnte man zwar glauben, dass es Staub von organischen Stoffen sei, welcher mechanisch den Mineralien anhängt; allein die mit Wasser sorgfältig abgewaschenen Mineralien bringen noch die nämlichen Erscheinungen hervor, wenn man sie, selbst zu wiederholten Malen, mit Wasser kocht, was freilich mit den Thonarten, welche eine grössere Menge organischer Ueberreste enthalten, in einem noch höheren Grade der Fall ist.

2) Alte Notizen aus meinem Tagebuch,

von

J. W. DOEBEREINER.

I. Rigeon (s. Berzelius Jahresbericht, 12. Jahrg. S. 36) hat beobachtet — und die Beobachtung ist mir vom Hrn. Dr. Neef mündlich bestätigt worden — dass ein Gemische von 80 Th. Wasser mit 1 Th. Salpetersäure und 1 Th. Schwefelsäure das Zink in weit geringerer Menge auflöst, als dasselbe von einem Gemische aus 80 Th. Wasser und 1 Th. Schwefelsäure ohne Salpetersäure aufgelöst wird. Diese Erscheinung kam mir anfangs sonderbar vor, doch erinnerte ich mich bald des Umstandes, dass bei Einwirkung der Salpetersäure auf solche Metalle, welche das Wasser zersetzen, immer Ammoniak

gehildet wird und ich sprach gegen Hrn. Dr. Neef sogleich die Vermuthung aus, dass nur das Auftreten dieser Basis jenen Erfolg bestimmen könne, weil dieselbe einen Theil der Schwefelsäure neutralisirt und unwirksam macht. Besonders desshalb angestellte Versuche haben meine Vermuthung gerechtfertigt, nämlich dargethan, dass durch die Reaction jenes Säuregemisches auf Zink nicht bloss Zinksalz, sondern auch Ammoniaksalz gebildet wird, welches letztere sich sogleich offenbart, wenn mandie Flüssigkeit mit Kalkhydrat oder Kali vermischt und bis zum Sieden erhitzt.

Der Theorie nach sollte ein mit Wasser verdünntes Gemisch von 9 bis 10 Atomen Schwefelsäure und 1 Atom Salpetersäure das Zink ohne Entwicklung von Wasserstoffgas auflösen, weil in ihm die Bedingung enthalten ist, im Contacte mit Zink 1 Atom einfach - oder zweifachschwefelsaures Ammoniak und 8 Atome schwefelsaures Zinkoxyd zu bilden, wenn nämlich. durch den Sauerstoff der Salpetersäure 5 und durch den des Wassers der Schwefelsäure 3 Atome Zink oxydirt und 3 Atome Wasserstoff zur Basirung von 1 Atom Stickstoff - dem Reducte der Salpetersäure — verwendet werden; aber das Experiment oder vielmehr das Resultat desselben entspricht nicht ganz der Theorie, denn es entwickelt sich aus jenem Gemische Hydrogengas und bei einem grössern Verhältnisse von Salpetersäure Stickstoffoxydulgas. giebt aber gewiss eine Mischung von Schwefelsäure und Salpetersäure, aus welcher sich bei Berührung mit Zink weder das eine noch das andere der genannten Gase entwickelt; nur ist mir die Ausmittelung desselben nicht gelungen.

Dass auch bei Einwirkung der unvermischten wässerigen Salpetersäure auf Zink, Eisen u. a. Ammoniak gebildet werde, ist gewiss längst bekannt und ich sage daher heute nichts Neues.

II. Man hat behauptet, dass mehrere als Nebenproducte gewonnene Mangansalze in den Färbereien zum Auflösen des Indigs gebraucht würden. Ein sehr geehrter und glaubwürdiger Mann in Elberfeld schreibt mir aber, dass jene Behauptung falsch sei und dass das Manganoxydul nicht die Eigenschaft des Eisenoxyduls, den Indig zu desoxydiren und auflöslich zu machen, besitze, wovon auch ich mich durch Prüfung dieser

freundlichen Belehrung auf dem Wege des Experiments vollkommen überzeugt habe.

Bald nach dieser Prüfung bot sich mir die Gelegenheit dar, die wahre Anwendung jener Salze in den Färbereien (oder vielmehr Zeugdruckereien) kennen zu lernen. Ein preussischer Kattunsabrikant sandte mir nämlich eine Probe sogenannten englischen Kattuns von eigenthümlich umbraunartiger Grundfarbe mit der Bitte, dass ich versuchen möchte, die chemische Natur des aufgedruckten Pigmentes zu ermitteln. Ich unterzog mich gern dieser Untersuchung, weil der Gegenstand mich in ästhetischer Hinsicht interessirte, und fand nach wenigen Reactionsversuchen, dass das die Grundfarbe bildende Pigment nicht von organischer, sondern metallischer Natur sei und ganz in demjenigen Manganoxyde bestehe, welches durch ein schwaches Glühen des kohlensauren Mangan-Oxyduls unter Zutritt der Luft gebildet wird. Der Kattun entwickelte nämlich beim Beseuchten mit Salzsäure Chlor, verlor dabei ganz seine Farbe und entliess darauf an destillirtes Wasser eine salzsaure Verbindung, welche von kohlensaurem Natron weiss, von Chlorkalk gelbbraun und von Schwefelammonium fleischröthlich gefällt wurde und beim Erhitzen einer bis zur Trockne abgedampften Probe mit überschüssigem Kalihydrat mineralisches Chamaeleon von ausgezeichnet schöner Farbe bildete.

Jenes als Grundfarbe dienende Manganoxyd wird wahrscheinlich aus dem Manganvitriol und Manganchlorür dargestellt, kann aber schnell und ohne viele Umstände auf die Art bereitet werden, dass man gepulverten Braunstein in einem flachen Gefässe erhitzt und dann, unter fleissigem Umrühren Alkohol eintröpfelt, so lange, bis das Hyperoxyd in das umbraunartige Oxyd verwandelt ist. Dieser Process geht schnell unter glühendem Verbrennen des Alkohols und mit Entwikelung von Lampensäure von statten, wobei jeder Krystall des Hyperoxyds in die kleinsten Staubtheichen zerfällt.

3) Bleichung der Wolle und der Redern

Vauquelins Versuchen zufolge entzieht zwar schon lauwarmes Wasser der rohen Wolle den sogenannten Wollenschweise, leichter aber geschicht diese durch fanlen Harn, in welchem indessen bloss das kohlensaure Ammoniak wirkt. Kastner überzeugte sich durch einige Versuche, dass man die rohe Wolle nicht nur vom Schweisse säubern, sondern auch unbeschadet ihrer Elasticität von ihrer natürlichen gelblichen Färbung auf diesem Wege befreien kann. Harngeist, d. h. mit Thierkohle unter Zusatz von etwas Fett (Talg, Butter) destillirter, vollkommen gefaulter Harn vertritt das kohlensaure Ammoniak vollkommen und hinterlässt die rohe Wolle, wenn er mit derselben hinreichende Zeit in gelinder Wärme in Berührung gewesen ist, rein von allem Schweiss und sehr weiss. Der Verf. wurde zu dieser Erfahrung durch einige Versuche über Bleichung der Schmuckfedern geleitet, worüber er folgende Bemerkungen macht:

Da die durch Verbrennen des Schwesels erzeugte schwesliche Säure, wenn sie zu heiss einwirkt, nebst der Bleichung
auch leicht nachtheilige Kräuselung der Federsahnentheile hervorbringt, so zog ich es mit günstigerm Ersolge vor, für diesen Zweck statt der gassörmigen schwesligen Säure die in
Wasser gelöste tropsbare anzuwenden, sand aber späterhin, dass
tropsbares kohlensaures Ammoniak (Harnspiritus) gleichen Dienst
in kurzer Zeit leiste. Bleichung der Federn nach Art der
Entschälung der rohen Seide mittelst Soda oder mit Baumölseisenlösung gelingt nur unvollkommen, geht aber zweckmässig der
Behandlung mit schwesliger Säure, oder kohlensaurem Ammoniak
voran. Auch die Darmsaiten gewinnen durch Behandlung mit
Ammoncarbonat an Weisse.

Kastn. Archiv Bd. VII. 2 u. 3. 409.

4) Balsammalerei.

Copaivabalsam statt des Oels und genau wie dieses zum Malen angewandt, giebt nach Lucanus Farben, welche weit klarer und leuchtender als Oelfarben sind und so schnell austrocknen, dass man das heute Untermalte schon morgen übermalen und am dritten Tage vollenden kann, was einen wesentlichen Vortheil gewährt, besonders zu Studien nach der Natur und für Portraitmaler; dagegen diese Farben insofern den Oelfarben nachstehen, als sie durch Terpentinöl und Weingeist

wieder aufgelöst werden (während sie dem Wasser vollkommon widerstehen). Der Verfasser überzieht daher jeden Auftrag, sobald er trocken ist, zuerst mit einer Auslösung von Hausenblase, dann mit einer Auflösung von Schellack in Weingeist, wodurch die eingeschlagenen Farben zugleich Glanz und Solidität erhalten; worauf man sehr dreist übermalen kann, selbst mit Oelfarben und eben so wie bei der Oelmalerei. Die ganz vollendeten Gemälde, sie mögen mit Balsamfarben allein oder zuletzt mit Oelfarben vollendet sein, werden, mit Dammarürniss überzogen, in auffallender Farbenpracht erscheinen und sind von Oelgemälden sehr wenig zu unterscheiden. Mehrere Künstler wenden auf Veranlassung des Verfassers die Balsamfarben theils für sich, theils zum Untermalen von Portraits, schon seit längerer Zeit mit gutem Erfolge an.

(Allg. Anz. 1883. No. 298. S. 2744-3745.)

5) Claralbinkerzen.

Als die beste Vorschrift zur Bereitung der sogenannten Claralbinkerzen (chandelles claralbines) theilt das Journ. des connaiss. usuelles 1833 août. p. 112.) folgende mit:

2 Unzen Salmiak, 2 Unzen einfach kohlensaures Kali und eben so viel Hausenblase, werden jedes für sich in einer hinreichenden Menge Wasser aufgelöst, dann unter 15 Pfund schönen geschmolzenen Talg gemengt und aus dieser Masse nach gewöhnlicher Art Kerzen gegossen.

6) Mittel, dem Weine den Fass- und Schimmelgeschmack zu nehmen.

Der Wein nimmt, wenn er in riechende Fässer gebracht wird, bekanntlich sehr leicht den Fass – oder Schimmelgeschmack am Diesen Geschmack wieder zu entfernen, ist es am besten, den Wein in eine Bütte zu bringen, in welcher Wein gährt, indem die Gährung diesen Geschmack und Geruch gänzlich zerstört. Ist diess nicht möglich, so soll man den Wein, so wie man den erwähnten Geschmack an ihm bemerkt, sogleich in ein anderes Fass geben, ihn stark schönen und ihm auf ?

Hektolitres, zugleicht 1 Pfund ungeleintes, in 1 Litte Wanner zu einem Teige angemachtes, Papier zusetzen. Dieses Versahren reicht, wenn der üble Geschmack nicht zu stark ist, auf das erste Mal hip; muss indess manchmal noch einmal wiederholt werden. - Um Fässer, ohne sie zu schwefeln, vor diesem übeln Geruche zu bewahren, werfe man eine Hand voll Pärsichblätter und 2 oder 3 Hafen voll siedendes Wasser in dieselben und schüttle sie, nachdem sie einige Augenblicke zugespundet gestanden, nach allen Richtungen, worauf man sie dann 1- bis 2mal ausspült und zuletzt mit Weingeist ausschwenkt. — Hat ein Fass bereits den Schimmelgeschmack angenommen, so nimmt man dessen Boden heraus, wäscht as mit helssem Wasser aus und überstreicht die innere Oberstäche leicht mit concentrirter Schwefelsäure, damit dieselbe verkohlt werde. Dann wird das Fass, um ihm die Säure zu benehmen. mit Kalkwasser und hierauf mit reinem Wasser gut ausgewaschen und zuletzt nach dem Trocknen mit Weingeist behandelt. Eben so behandelt man auch schimmlig gewordene But ten, denn das Auswaschen mit Kalkwasser reicht nicht him Das Auswaschen mit Chlorwasser theilt dem Fasse oder der Bütte einen Geruch mit, der sich auch an dem Weine nur nach langer Zeit verliert. (J. des conn. us. 1833. sept. p. 141.)

7) Tissot's Verfahren, um dem Gypse und Alabaster grössere Härte zu geben.

Hr. Tissot der jüngere macht im Journal des connaisances usuelles, December 1833, S. 321 folgendes Verfahren bekannt, nach welchem man dem Gypse und Alabaster eine grössere Härte und ein marmorähnliches Aussehen geben, und ihn auch zu Bildhauerarbeiten und zur Lithographie tauglicher machen kann. — Man nimmt die Gypsblöcke, so wie sie aus dem Steinbruche kommen, giebt ihnen mit der Säge, auf der Drehbank oder auf irgend eine andere Weise die gehörige Form, und lässt sie dann 24 Stunden lang auf dem Ofen, in welchem sie gebrannt werden sollen, trocknen. Haben die Stücke nur 18 Linien Dicke, so giebt man sie drei Stunden lang in einen Ofen, der so stark erhitzt ist, als es zum Brod-

backen nöthig ist; ist ihre Dicke hingegen bedeutender, so lässt man sie verhältnissmässig länger im Ofen, um sie hierauf sorgfältig herausnehmen und abkühlen zu lassen. Nach dem Abkühlen werden die Stücke 30 Sekunden lang in Flusswasser getaucht, hierauf einige Sekunden der Luft ausgesetzt, und dann, je nach ihrer Dicke, neuerdings wieder 2-3 Minuten in Wasser eingetaucht. Die auf diese Weise behandelten Stücke werden dann der Luft ausgesetzt, an der sie nach 3 - 4 Tagen die Härte des Marmors erlangen, so dass sie polirt werden können. Will man ihnen eine Färbung geben, so muss diess eine Stunde nach dem zweiten Eintauchen des Gypses in Wasser geschehen. Vegetabilische Stelle eignen sich am besten zur Färbung, weil sie am leichtesten eindringen. Das Poliren, welches immer die letzte Operation sein muss, geschieht auf dieselbe Weise, auf welche man den Marmor zu poliren pflegt. - Der Alabaster wird nach ebendemselben Verfahren gehärtet; um dem Bildhauer jedoch die Arbeit zu erleichtern, bringt man die Stücke erst dann in den Brennofen, wenn sie bereits aus dem Groben gearbeitet worden. Man kann auf diese Weise dem Gypse oder Alabaster die Härte und Farbe des schönsten Marmors geben, wenigstens versichert diess Hr. Tissot.

Dingl. polyt. Journ. Bd. LI. S. 75.

Organische Chemie.

I.

Das Mercaptan, nebst Bemerkungen über einige andere neue Erzeugnisse der Wirkung schwefelweinsaurer Salze, wie auch des schweren Weinöls, auf Sulphurete,

AOR

WERELM CHRISTOPH ZEISE, ...
Professor der Chemie zu Kopenhagen.

(Beschluss von S. 418.)

Analytische Untersuchungen.

S. 27.

Das Quecksilbermercaptid, welches ich hierzu verwandte, habe ich stets so lange bei ungefähr 100° im schmelzenden Zustand erhalten, bis es nicht weiter an Gewicht verlor; wobei es (wenn reines Mercaptan dazu angewandt worden) unbezweifelt nichts Anderes abgiebt, als lediglich anhängendes Wasser *).

Die Quecksilbermenge suchte ich zuerst durch deren Ausscheidung zu bestimmen. Das Mercaptid wurde zu dem Ende vollständig zersetzt durch fortgesetzte Digestion mit Königsscheidewasser, und hierauf wurden die Lösungen so lange mit

*) Höchst wahrscheinlich enthält sogar das krystallisirte nicht einmal Wasser; das zuvor geschmolzene ist selbst in feingeriebenem Zustande so wenig hygroskopisch, dass längere Zeit hindurch aufbewahrtes Pulver im Vacuo über Schwefelsäure gewöhnlich nur unbedeutenden Verlust erleidet.

Journ. f. prakt. Chemie. I. 8.

neuen Antheilen von Salzsäure behandelt, als Geruch, und darübergehaltenes Indigpapier (mit einer schwachen Indiglösung gefärbtes Papier) Spuren von Chlor und folglich nicht minder auch von unzersetzter Salpetersäure verriethen; nun erst fällte ich mit einer Auflösung von Zinnchlorür.

1,477 Grm. Quecksilber - Mercaptid lieferten bei diesem Versuch

0,903 Grm. oder 61,1874 p. C. Quecksilber.

Da diese Methode aber beinah unumgänglich mit einem Verluste verknüpft ist, so suchte ich die Quecksilbermenge ausserdem noch synthetisch zu bestimmen.

0,409 Grm. wohl getrockneten Quecksilberoxyds wurden mit reinem Mercaptan in bedeutendem Ueberschusse behandelt und das gebildete Mercaptid hierauf einer Wärme von 100° ausgesetzt, bis es aufhörte, an Gewicht zu verlieren. Dieses belief sich alsdann auf 0,6075 Grm. Da nun 100 Th. rothen Quecksilberoxydes 32,678 Th. Quecksilber enthalten, und die verbrauchte Menge folglich 0,37905: so erhält man für 100 Th Mercaptid:

62,395 Quecksilber.

Da die Zersetzung durch Königsscheidewasser, wie bereits angeführt (S. 16.), nicht ohne Verlust von Schwefel zu bewerkstelligen ist, so bestimmte ich dessen Menge durch Verbrennen des Mercaptids mit Kupféroxyd in einem gewöhnlichen Verbrennungsrehre. Dem Gemenge mit Kupferexyd war etwas suver geglähetes kohlensaures Natron beigemischt, und eine Lage von Kupferoxyd mit grösseren Mengen kohlensauren Natrens oben aufgeschüttet worden. Die herausgenommene Masse .wurde hierauf neuerdings mit einem Gemenge von chlorsaurem Kali und kohlensaurem Natron gemischt, in einem Porcellantiegel geglüht, hernach feingerieben, wiederholt mit einer hinreichenden Monge Wasser ausgekocht, endlich die filtrirte Flüssigkeit mit Salzsäure übersättigt, und, nachdem mittlerweile das Wenige, was an den Wänden der Verbrennungsröhre sitzen geblieben mit Königswasser ausgezogen und jener Flüssigkeit zugefügt worden, zuletzt sämmtlich mit Chierbaryum gefühlt und das Gewicht des erhaltenen Sulphats nach Verbrennung des Filters bestimmt.

Es könnte vortheilhafter scheinen, die vollständige Ver-

brennung des Schwefels oder Kupfersulphurets in desselben Rohre, mit Hinterlegung von chlersaurem Kali vorzunehmens die Ausführung der Arbeit in dieser Weise hatte mich aber bald belehrt, dass sie keinen wahren Vortheil mit sich führt, weil solche Verbrenaungen (wenn man ganz sieher sein will, dass kein Sulphuret zurückbleibt) vollkommen so lange Zek erfordern, als das Herausnehmen der Masse u. s. w. nach der andern Weise. Die Verbrennung unmittelbar im Tiegel bewerkstelligt, führt hier, wie bei vielen anderen Stoffen, welche schwefelhaltige Dämpfe vor der Glühhitze ausgeben, stets einen bedeutenden Verlust mit sich; wesshalb auch ein Theil der vorgelegerten Schicht in der Röbre mindestens schwach rothglie hend sein muss, bevor man das Gemenge selbst erhitzt. Dess noues Brennen und Auskachen mit kohlensaurem Natron welt vorzuziehen sei der Auflösung der Masse in Salpetensähre oder Königsscheidewasser, nach der Behandlung in der Röhre, ist -leicht einzuschen; nur ist es räthlich, das Oxyd zu prüfen, wenn man die Ausziehung für vollendet hält, indem man eines Theil in Königswasser aufföst und Chlorbaryum hinzusetzt, oder indem man das Brennen mit etwas chlorsaurem Kali und kohlensaurem Natron u. s. w. von Neuem wiederholt *).

Auf diese Weise erhielt ich von 0,985 Erm. Quetksilbermercaptid 1,404 Grm. schwefelsauren Baryt, folglich für 100
Th. des Mercaptids:

19,666 Schwefel.

Die Verbrennungen zur Bestimmung des Kohlenstoffe und des Wasserstoffe vollzog ich jede für sich **).

*) Das Oxyd behandele ich gerne zuvor durch Brennen mit einem Gemenge von chlorsaurem Kali und von kohlensaurem Natron, so wie durch Auskochen, um es von jeder etwanigen Spur von Schwefel zu befreien. — Das kohlensaure Natron verschaffe ich mir am leichtesten vollkommen rein durch Auslaugen des kätzlichen Bicarbonats in feingeriebenem Zustand auf einem Filter mit kleinen Porttonen Wassers, bis die nach einiger Zeit austropfende Flüssigkeit, nicht einmal bei langem Stehen, nach Uebersättigung mit Salzsäure und Zusatz von Chlorbaryum, auch nicht die geringste Spur von schwefelsaurem Baryt verräth; hierauf presse ich die noch feuchte Salzmasse zwischen Papier aus. Um starkem Aufbrausen beim Verbrennen mit dem Oxyde zu entgehen, wende ich das Salz in zuvorgeglühetem Zustand an.

^{*)} Alle diese und die folgenden ähnlichen Verbrennungen habe ich 30*

Bei der Verbrennung zur Bestimmung des Kohlenstoffs wandte ich eine Hinterlage von Oxyd mit chlorsaurem Kali an, um mit deren Hülfe zuletzt die Kohlensäure aus der Röhre austreiben zu können, und gegen eine 6 Zoll lange Vorderiage von blosem Kupferoxyd und vor dieser letztern überdiess noch ein Semenge von Kupferoxyd und von braunem Bleioxyd, um nam-Meh deste gewisser die schwefelige Säure zurückzuhalten. Bei der Verbrennung zur Bestimmung des Wasserstoffs wandte ich kein chlorsaures Kali an; vor der Vorderlage von Kupferoxyd and von braunem Bleioxyd brachte ich, in eine kleine Ausweitung der Röhre einige zusammengewickelte Zinnspäne ein, um das Quecksilber desto sicherer zurückhalten zu können. Die Vorderlage wurde warm eingebracht; dennoch wurde das Canze aber noch ausgetrocknet durch wiederholtes Auspumpen und Einlassen von Luft über Chlorcalcium, während die Röhre von heissem Wasser umgeben war. Das Gewicht der Kohlensäure wurde aus deren Raumumfange berechnet und die Kinsaugung durch kaustisches Kali bewerkstelligt.

Dergestalt erhielt ich von 0,806 Grm. Quecksilbermercaptid 0,429473 Grm. Kohlensäure, was für 190 Th. Mercaptid: 14 733 Kohlenstoff

giebt; und von 1,409 Grm. Mercaptid 0,382 Grm. Wasser, also

3,008 Wasserstoff.

Wird nun das bei der einfachsten Verfahrungsweise ans haltene Resultat für die Quecksilbermenge als das richtigere angenommen, so haben wir für 100 Th. Quecksilbermercaptid:

62,395 Quecksilber, 19,666 Schwefel, 14,783 Kohlenstoff, 3,008 Wasserstoff,

zusammen 99,802;

woraus klar hervorgeht, dass für Sauerstoff in der Verbindung nichts übrig bleibt. Dieses sindet selbst statt, wenn wir die

mit der in meiner Abhandlung: de chlorido platinae et alcohole vini etc. (vgl. n. Jahrb. d. Ch. u. Ph. Bd. II. 1831. Hft. 8. 8. 440.) beschriebenen Lampe, wodurch ich hinfort mich sehr besriedigt sinde, insbesondere nach einigen kleinen Abänderungen hinsichtlich der Grösse und einigen anderen am Behälter, um die Erhitzung des Weingeistes wihrend der Arbeit zu verhüten.

kleinere Zahl für die Quecksilbermenge annehmen, und überdiess stimmen alle Umstände damit zusammen.

Werden diese Zahlen nun mit den respectiven Atomzahlen dividirt, und die hierbei erhaltene Zahl von Quecksilber-Atomen als Kinheit angenommen: so erhält man

 $\frac{62,395}{1265,822} \cdot \frac{19,666}{201,165} \cdot \frac{14,733}{76,437} \cdot \frac{3,008}{6,2398}$

mithin wie

1: 1,9833: 3,91033: 9,78;

welches Verhältniss so nahe kommt

1 MG. Quecksilber,

2 - Schwefel,

4 - Kohlenstoff,

10 - Wasserstoff,

dass sicherlich, mindestens aus jenem Versuche, geschlossen werden kann, dieses sei die Zusammensetzung des Quecksilber-mercaptids.

Die Berechnung giebt hiernach für 100 Th. Quecksilbermercaptid:

 Quecksilber
 62,163

 Schwefel
 19,758

 Kohlenstoff
 15,0148

 Wasserstoff
 3,0642

 100,0000

Und wenn dieses richtig ist, so haben wir für 1 M.G. Mercaptum:

2 MG. Schwefel = 402,330 4 - Kohlenstoff = 805,748 10 - Wasserstoff = 62,398 zusammen 770,476

S. 28.

Um dieses nun noch näher zu prüfen, habe ich auch das Goldsnercaptid analysirt. Ueber die Menge des Goldes habe ich mehr Versuche angestellt, als vielleicht von nöthen; die Veranlassung dazu war besonders die, dass ich das unter verschiedenen Umständen erhaltene Mercaptid dabei zum Theile zu vergleichen suchte.

Da das Verfahren hiebei blos darin bestand, dass ich das gut getrocknete Mercaptid abwägte, durch Erhitzung (zuletzt bei vollem, eine Zeitlang fortgesetztem, Glühen in freier Luft) zerstörie und hierauf das Gold wieder wägte, alles in demselben Gefässe: so gehört es natürlicher Weise zu der Gattung Bestimmungen, die sieh mit beinah all der Genauigkeit ausführen lassen, welche die Wage nur zulässt; und obwehl die, welche ich dermalen im Gebrauche habe, gerade keine von den ausgezeichnetesten neuerer Zeit ist: so gehört sie doch zu den sehr guten.

- a) 0,110 Grm. Goldmercaptid gaben 0,084 Grm. Gold
- b) 1,242 - 0,948 -
- c) 1,153 - 0,880 -
- d) 0,414 - 0,316 -
- e) 0,448 - - 0,842 --

Diess ist für 100 Th. Goldmercaptid

- a) 76,363 Th. Gold
- b) 76,3285 '- -
- c) 76,3260 -
- d) 76,3280 -
- e) 76,3392 -
- e) war mit reinem Mercaptan bereitet worden; übrigens waren diese verschiedenen Portionen in mehreren Abtheilungen beim Fällen gesammelt worden, alle aber, während noch ein grosser Ueberschuss von Mercaptan vorhanden war.

Eine, auch blos slüchtige Berechnung lehrt alsbald, dass dieses Resultat bei weitem nicht zusammenstimmt mit einer dem angewandten Chlorid entsprechenden Zusammensetzung, d. h. mit einer Zusammensetzung von 2 MG. Gold auf 3 MG. Mercaptan. Wird das Goldmercaptid aber als eine Verbindung von 2 MG. Gold = 2486,026 und 1 MG. Mercaptan = 770,476 berechnet, so erhält man für 100 Th. Goldmercaptid:

76,34 Th. Gold.

Die Ueberstimmung ist folglich hier so gut als vollkommen. Chemisch gebundenes Wasser habe ich im Goldmereaptide micht wahrnehmen können; auch ist es beinah eben so wenig bygroskopisch als das Quecksilbermercaptid.

Um auch in den übrigen Hinsichten die Zusammensetzung des Mercaptums zu prüsen, habe ich wiederum die Mengen jedes seiner Elemente zu bestimmen gesucht; und da eine, übrigens unbedeutende, Abweichung beim Schwesel und beim Kohlenstoff leicht einige Unsicherheit in Hinsicht auf des Wasserstoff mit sieh führt, wenn nicht die Menge dieses letz-

tern, so su sagon, für sich selbst fost steht: so stellte ich darüber zwei Versuche an. Das Verfahren war hier wie bei dem Quecksilbermercaptide, mit Ausnahme der Vorlegung von Zinnspanen, welche hier, wie sich von selbst versteht, wogstel, und der Benützung eines Zusatzes von etwas geglühetem kohlensauren Natron, anstatt des braunen Bleioxydes, um die schweflige Säure zurückzuhalten. Grund hierzu gab, dass ich bei mehreren Gelegenheiten beobachtet hatte, dass das Bleioxyd im Allgemeinen, und das lockere braune Bleioxyd insonderheit, in dem Grade wasseranziehend ist, dass man nicht blos eine längere Zeit als sonst anwenden muss zum Austrocknen der Röhren-Ladung durch die Luftpumpe, und zugleich dafür zu sorgen hat, dass die Stelle, wo das Gemenge mit dem Bleioxyde sich befindet, dabei recht gut erhitzt wird; sondern man muss auch sehr viel Vorsicht beohachten, dass kein Wasser wiederum eingesaugt werde von jener Vorderlage nach dem Verbrennen, was alles, obschon jederzeit in gewissem Grade vonnöthen, doch minder schwierig ist bei Anwendung des geglüheten kohlensauren Natrons. Aber ein Uebelstand ist dabei, dass man dann, wie sich von selbst versteht, genöthigt ist, die gleichzeitige Bestimmung des Kohlenstoffs aufzugeben. Die Stelle, wo das Gemenge des Oxydes mit dem kohlensauren Natron sich befand, hielt ich übrigens fern vom eigentlichen Glühen.

'A) 0,791 Grm. gut getrockneten Goldmercaptids gaben dergestalt 0,136 Wasser, was für 100 Th. Mercaptid beträgt:

1,908 Wasserstoff.

B) 0,571 Grm. getrockneten Mercaptids gaben 0,10 Grm. Wasser; diess giebt für 100 Th. Mercaptid: 1,9444 Wasserstoff.

Die Mittelzahl davon ist:

1,9262

Die Berechnung nach der für das Mercaptum angenommenen Zusammensetzung giebt für 100 Th. Goldmercaptid:

1,916101 Wasserstoff.

Die Menge des Schwefels bestimmte ich ganz in derselben Weise, wie bei dem Queeksilbermersoptide.

1,055 Grm. Mercaptid gaben 0,973 geglüheten schwoselsauren Baryt, was für 100 Th. Mercaptid beträgt:

12,724 Schwefel.

Die Berechnung giebt:

12,3547.

Das hierzu angewandte Mercaptid war mit blos gereinigtem Mercaptan bereitet worden und hatte eine etwas gelbliche Farbe; vielleicht rührt desshalb jener, übrigens hier nicht bedeutende, Ueberschuss von einer Spur Schwefelgoldes im Mercaptide her.

Der Kohlenstoff wurde ebenfalls in der beim Quecksilbermercaptid angeführten Weise bestimmt.

0,518 Grm. gänzlich farblosen mit reinem Mercaptan dargestellten, Goldmercaptides gaben 0,1769 Grm. Kohlensäure;
und da hierin 0,048914 Grm. Kohlenstoff befindlich, so haben
wir durch diesen Versuch für 100 Th. Goldmercaptid:

9,4429 Kohlenstoff.

Die Berechnung giebt:

9,38894.

S. 29.

Als Mittelzahl aus den Resultaten der Versuche mit dem Quecksilbermercaptid und dem Goldmercaptid haben wir also für 100 Th. Mercaptum:

Kohlenstoff = 89,200Wasserstoff = 8,078Schwefel = 52,876100,154

Die Formel für dasselbe ist folglich C_4 H_{10} S_2 , und seine stöchiometrische Zahl, wie bereits schon angeführt: 770,476; diess giebt für 100 Th. Mercaptum:

Kohlenstoff = 39,6829 Wasserstoff = 8,0986 Schwefel = 52,2185

Für das Quecksilbermercaptid = $Hg + C_4 H_{10} S_2$, dessen Zahl 2036,298 ist, giebt die Berechnung:

Quecksilber = 72,163 Mercaptum = 37,837

und der Versuch gab:

Quecksilber = 62,395 Mercaptum = 37,605 Für des Geldmereaptid = Au, + C₄ H₁₀ θ_2 , densen Zahl folglick 3256,502 ist, giebt die Berechnung:

Gold = 76,84 Mercaptum = 23,66

und die Versuche gaben:

Gold = 76,837 Mercaptum = 28,668

g. 30.

Als Beweis für die §. 24 angegebene Zusammensetzung des Platinmercaptids kann ich nur Einen Versuch mit einem solchen anführen, welches mit blos gereinigtem Mercaptan dargestellt worden war; auch konnte ich es nur in sehr geringer Menge dazu anwenden. Das Resultat war indess entscheidend, indem nämlich 0,139 Grm. des gut getrockneten Mercaptids 0,086 Grm. Platin lieferten, was für 100 Th. Mercaptid

61,87 Th. Platin

beträgt. Berechnet als eine Verbindung von

1 MG. Platin = 1233,26 1 - Mercaptum = 770,476

zusammen 2003,736

enthalten 100 Th. Platinmercaptid

61,548 Platin.

Hier gilt daher in soferne dasselbe, wie bei dem Goldmercaptid, als das entstandene Mercaptid nicht gleich gebildet ist dem angewandten Chloride.

S. 31.

Dass das Mercaptan, was die Grundbestandtheile anlangt, nur durch 2 MG. Wasserstoff von dem Mercaptum sich unterscheide, folgt auch schon blos daraus, dass es durch trockenen Schwefelwasserstoff (H₂ S) aus dem Quecksilbermercaptide frei, indem dieses Hg S wird; und hiermit übereinstimmend entstehen blos Wasser oder Salzsäure bei Einwirkung des Mercaptans auf Quecksilberoxyd oder Quecksilberchlorid.

Bevor ich jene für die Beschaffenheit des Mercaptans entscheidende Thatsache erhalten hatte, stellte ich einen eigentlichen Versuch an, die Wirkung auf das Oxyd betreffend, vornehmlich jedoch, um zu sehen, ob, bei Anwendung von dem bies durch Pestillation gereinigten Mercaptan, afcht andere Stoffe aufträten; denn es kam mir damals wahrscheinlich ver, dass der auf das Metalloxyd wirkende Stoff nicht frei in dem Aether sich befinde, sondern in wahrer chemischer Verbindung mit einem andern Körper. Ich leitete in dieser Minsicht dem Dampf von gereinigtem Mercaptan so lange auf zuvor sorgfältig getrocknetes Quecksilberoxyd in einer mit Vorlage und Gasleitungsröhre verbundenen Röhre, bis der grösste Theil des Oxyds in Mercaptid verwandelt war; allein ich erhielt dabei, ausser Wasser, nur, und zwar in sehr geringer Menge, einen ätherartigen Körper von derselben Beschaffenheit, wie der, welcher bei den Rectificationen zurückbleibt.

Ich habe ausserdem, zum Ueberfluss, auch noch die Luft untersucht, welche sich hei Einwirkung des reinen Mercaptans auf Kalium entwickelt. Sie wurde über einer Auflösung von Bleizucker gesammelt und gehörig damit zusammengeschüttelt, bis sie dergestalt vom eingemengten Mercaptandampfe befreit war. Nun wurde sie durch einen elektrischen Funken mit ½ Maasse Sauerstoffgas verbraunt, wobei sie vollständig verschwand.

In Folge dieses und des ganzen übrigen hierhergehörigen Verhaltens zusammengenommen ist das Mercaptan also, was die Elemente anlangt $= C_4 H_{12} S_2$; und daferne das Metall in den Metallverbindungen, welche es liefert, wirklich ein selbstständiges Glied ist, so sind unzweifelhaft auch die \$ MG. Wasserstoff des Mercaptans das eine Glied dieser Zusammensetzung. Der systematische Name desselhen würde dann Wasserstoffmercaptid (Brintmercaptid) oder Hydromercaptum sein, seine Formel $H_2 + C_4 H_{10} S_2$, seine stöckiometrische Zahl 782,9556 und 100 Th. würden enthalten:

Wasserstoff 9,56845.
Schwefel 51,28606

Betrachtungen über die Zusammensetzungeweise der hierhergehörigen Verbindungen.

8. 32.

Ich habe hier in Betreff der Zusammensetzungsweise des Mercaptung die Hypothese gewählt, dass es $H_2 + C_4$ H_{10} S_2 ,

und dass fülglich die Verbindungen, welche ich Metallmercaptide genannt habe, $M + C_4 H_{10} S_2$ seien, weil wir damit das merkwürdige Verhalten des Mercaptans, namentlich mit Kalium, mit gewissen Oxyden und Chloriden, so wie das Verhalten der Mercaptide mit Schwefelwasserstoff, und, wenn man will, mit Kali und mit Säuren, alles in Uebereinstimmung mit dem ganz ähnlichen Verhalten der Schwefelblausäure oder der Blausäure, so wie der Cyanide oder der Sulphocyanide, erklären können.

Dessenungeachtet aber, und obschon es unter allen Umständen eben so zulässig ist, das Mercaptum als besonderes Glied in Verbindungen anzunehmen, wie das Benzoyl, gewisse wasserfreie Säuren u. s. w., wiewohl es noch nicht isolirt dargestellt worden, so veranlasst dieser Umstand doch, wie sich von selbst versteht, überall, dass die Vorstellung mehr eigentlich hypothetisch bleibt, als bei den meisten anderen Verbindungen. Es ist folglich in solchen Fällen, so zu sagen, mehr Spielraum für andere Hypothesen; ja es ist auch grösserer Grund, andere zu prüfen, vorhanden.

Und was nun in diesem Betracht das Mercaptan anlangt, so scheint hier, wie die Sachen jetzt noch stehen, Veranlassung oder mindestens der Ort zu sein, folgende Fragen einer, wo möglich, nähern Prüfung zu empfehlen:

Ist es, wie angenommen:

a) H₂ + C₄ H₁₀ S₂? und sind die Metallverbindungen folglich

$$M + C_4 H_{10} S_2$$
?

Oder ist es:

b) H₂ + C₄ H₈ S + H₂ S? und sind die Metallverbindungen folglich:

$$H_2 + C_4 H_8 S + M S$$
?

Oder ist es:

c) C₄ H₈ + 3 H₂ S?

• and folglish die Metallverbindungen:

$$M S + C_4 H_8 + H_2 S$$
?

Bei der Formel b) würde das Mercaptan nämlich in seimer Zusammensetzungsweise dem Stoffe analog, welchen ich vor einer Reihe von Jahren unter dem Namen Schwefehresschrieben babe*), dessen Metallverbindungen, z. B. die Kupferverbindung, sich deutlich verhält wie (H₂ + C₂ N₃ S₃) + Cu S; und bei der Formel c) träte das Mercaptan in eine Reihe mit dem Chlorwasserstoffäther und demselben verwandten Verbindungen, jedoch mit dem Unterschiede, dass es 3 MG. von der Säure enthält, anstatt dass jene indifferenten Aetherarten nur 1 MG. enthalten; und das Mercaptan erhält hierdurch zugleich eine Geschlechts-Analogie mit der Schwefelweinsäure.

Doch giebt es sicher von mehreren Seiten her überwiegende Gründe für die erste Vorstellungsweise; namentlich scheint die Vorstellung, das Metall sei im geschwefelten Zustand in den Mercaptiden vorhanden, nicht zu stimmen mit der Wirkung des Schwefelwasserstoffs auf dieselben, und die Feuerentwickelung, welche sich bei Zersetzung des Platinmercaptids zeigt, scheint anzudeuten, dass das Metall erst während derselben in Verbindung trets mit dem Schwefel.

g. 33.

Unter allen Umständen verdient gewiss der in Betracht gezogen zu werden, dass die elementare und dergestalt that-sächliche Zusammensetzung des Mercaptans ganz der des Alkohols: C_4 H_{12} O_2 entspricht, so dass folglich hier der Schwefel höchst wahrscheinlich die Stelle des Sauerstoffs vertritt, wie bei so vielen Schwefel-Metallverbindungen.

Ja wir können jetzt eine solche Zusammenstellung mindestens noch einen Schritt weiter verfolgen, da nämlich das, was das Metall vom Mercaptan aufnimmt, nämlich C_4 H_{10} S_2 , was für eine Vorstellung man sich auch davon machen möge, in derselben Weise dem Holzgeist entspricht, welcher, wenigstens nach Liebig's Analyse, C_4 H_{10} O_2 ist. — Endlich ist es wahrscheinlich, dass von den übrigen hierhergehörigen Producten eins 2 MG. Wasserstoff und 1 MG. Schwefel weniger, als das Mercaptan enthalten und folglich die elementare Zusammensetzung C_4 H_{10} S besitzen, sich also dergestalt mit dem Aether C_4 H_{10} O in Parallele stellen werde.

^{*)} Vgl. Danske Videnskabernes Selskabs naturvidenskab. og mathem. Afh. 2den D. S. 105 (auch Jahrb. d. Chem. u. Phys. Bd. XI. (1894) Ş. 202.).

Bemerkungen über die Weise, in welcher schwefesweiwsaure Salze und Sulphurete auf einander wirken.

§. 34.

Obschon dieser Theil der Untersuchung, nach meinem Plan, eigentlich nicht zum Gegenstande der vorliegenden Abhandlung gehört, vornehmlich weil ich ihn noch nicht mit der Gründlichkeit vortragen kann, als ich hoffe, dass fortgesetzte Versuche mir gestatten werden, so halte ich es doch schon hier für angemessen, einiges darauf Bezügliche näherer Betrachtung anheim zu stellen.

Bei Anwendung von Einfach-Schweselbaryum und von schweselweinsaurem Baryt habe ich mich (wie bereits anget deutet im §. 2) davon überzeugt, dass diese einander Mischungstgewicht gegen Mischungsgewicht zersetzen; auch habe ich überdiess bei den Versuchen in verschiedenen Richtungen zu entscheiden gesucht, ob dabei noch etwas Anderes als schwesselsaurer Baryt und das ätherartige Product gebildet werde.

Das erste bewerkstelligte ich durch Bestimmung der Menge des schweselsauren Baryts, welche abgewogene Mengen der zur Anwendung bestimmten Sulphuretauslösung und des gewählten Salzes gaben, und untersuchte dabei, wie viel von einer

^{*)} Ich habe bereits einige hierhergehörige Versuche begonnen, z. B. absoluten Alkohol theils mit Kalium, theils mit Goldoxyd zu behandeln und etwas näher, als bisher geschehen, mindestens bei den mir bekannten Untersuchungen, (z. B. den von Gay-Lussac und Thénard) zu prüfen, was dabei gebildet wird.

schr verdüngten Außsung reinen schwefelsauren Kupferoxyds von bekannter Stärke erfordert wurde, um mit einer gegebenen Menge der Sulphuretzusiesung, die sich in einem zugepfrepften Chase befand \$\,\), beim Zutröpfeln nicht länger einen gefärbten Niederschlag mehr zu liefern. Nun brachte ich die Sulphuretaußsung und das Salz in einem selchen Verhältniss zusam-, men, dass ein bekannter Ueberschuss über 1 MG. des erstera gegen 1 MG. vom letztern vorhanden war. Ich bewerkstelligte hierauf die Destillation mit aller Sorgfalt, um so welt als möglich den Zutritt der Luft abzuhalten, und, nach einige Mal wiederheitem Zusatze von kochendem Wasser, trieb ich endlich alles bis beinahe zur Trockenheit über, um nämlich einer vollständigen Zersetzung des Salzes versichert zu sein. Nun wurde der Bückstand, durch Ausspülen mit kochendem Wasser, auf ein Fiker gebracht und so lange ausgewaschen, bis das Burchgelaufene kein Sulphuret mehr verrieth. Von dieser Flüssigkeit, die folglich nun alles unzersetzte Sulphuret enthalten musste, und deren Mass ich bestimmte, untersuchte ich wiederum eine bestimmte Menge in angeführter Weise durch die Auslösung des schwefelsauren Kupferoxyds.

Ich hatte 30 Grm. lufttrocknen reinen schweselweinsauren Bartyts angewandt und eine gesättigte Sulphuret-Auslösung, welche 13,95 Grm. wasserfreien Einsach-Schweselbaryums enthick, was 1,984 Grm. mehr war als 1 MG. desselben gegen 1 MG. des Salzes. Zu Folge mehrer gut stimmender Versuche inkt der Kupserauslösung zur Bestimmung der Menge des übriggebilebenen Sulphurets, belief dieses sich auf 1,612 Grm., so dass solglich nur $\frac{0,972}{11,966}$ oder sehr nahe $\frac{1}{32}$ mehr als 1 MG. von Sulphuret gegen 1 MG. schweselweinsauren Baryts verschwunden war, welcher Ueberschuss offenbar der Unerreichbarkeit eines absoluten Ausschlusses der Luft während des ganzen Versuchs zugeschrieben werden muss.

Dass nicht ein höheres Sulphuret als das angewandte dabei erzeugt worden war, mindestens nicht in einigermassen bedeutender Menge, zeigte theils die Farbe der Niederschläge,

^{*)} Ich erhielt dabei, wiederholten Proben zufolge, Resultate, welche mit dem sehr nahe übereinstimmten, welches durch Wägung des von der Lösung gelieferten Sulphats erhalten worden war.

welche die Altrirte Flüssigkeit mit verschiedenen Metglisaluen lieferte, theils der Umstand, dass jene Flüssigkeit, sogar im unverdünnten Zustande nicht bedeutend milchig wurde mit Salzsäure. Und dass das schweselweinsaure Salz vollständig zerstört worden war, solgte darans, dass der gerade Weges eingetrocknete Rückstand nichts Kohliges gab, als er durchgeglüht wurde.

Eine Portion der filtrirten Flüssigkeit, welche ich zuerst mittelst frisch gefällten kohlensauren Kupferoxydes, dem etwas Kupferoxydhydrat beigemengt war, vom Sulphurete hefreiet hatte, verhielt sich, bei verschiedenen damit angestellten Prüffungen, blos wie eine sehr verdünnte Auflösung von unterschwefeligsaurem Baryt (nicht Kupferoxyd) mit einem geringen Ueberschusse von Baryt.

Die bis zu dem oben angeführten Punct auf dem Filter ausgelaugte Masse wurde hierauf mit kochendem Wasser ausgezogen,
so lange dieses noch im geringsten mit Schwefelsäure sich trübte.
Das hierbei Aufgelöste, welches nur sehr wenig war, verhielt sich
wie unterschwefeligsaurer Baryt. Der Rückstand gab nunmehr im
feuchten Zustande mit concentrirter Schwefelsäure, wie auch mit
concentrirter Salzsäure, nur einen unbedeutenden Geruch nach
schwefeliger Säure. Das dabei von der Salzsäure Ausgezogene,
welches nur sehr wenig war, wurde durch Schwefelsäure getrübt,
aber nicht durch Ammoniak; und die hier noch zurückgehliebene
und getrocknete Masse gab beim Glühen in einem Glässphre
blos eine Spur von Wasser. — Wurde jener Rückstand zuerst
in freier Luft geglüht, so gab er nichts an die Salzsäure inb.

Da nun jene unbedeutende Spur von unterschwedigsaurem Baryt unbezweiselt der Einwirkung der Lust zugeschrieben werden muss, und da die Wechselwirkung zwischen dem Salz until
dem Sulphurete nicht von Gasentwicklung begleitet wird (\$.2):
no ist es klar, dass, sosern etwas anderes entstünde, als schweselsaurer Baryt und das ätherartige Product, dieses sich in dem
Wasser besinden müsste.

g. 35.

Schon der Umstand, dass stots etwas Mercaptan hei dieser Wirkung gebildet wird, deutet darauf hin; aber ich halte noch einen Grund diess zu vermuthen. Ehe ich nämlich noch deutliche Kenntniss von dem Mercaptun erlangt hatte, und von der Weise, den Thialäther vollständig davon zu befreien, analysirte ich eine Portion Aether,
welcher mit Einfach-Schwefelbaryum und schwefelweinsaurem
Beryt erhalten werden war. Er wurde zuerst durch Zusammenschütteln mit Wasser, dem etwas geschlämmte Bleiglätte
zugesetzt worden, behandelt, hierauf mit Chlorcalcium vom Wasser Boffelet, nun destillirt, bis nur wenig zurückgeblieben war.
(Das specifische Gewicht des Destillats war 0,8449 bei 180 C.)

Ich suchte bei der Analyse dieses Destillats die Menge des Kohlenstoffs und des Schwesels bei Anwendung von 0,287 Grm. Äether und die des Wasserstoffs besonders bei Anwendung von 0,697 Grm. Aether zu bestimmen.

Das Resultat war für 100 Th. Aether:

 Kohlenstoff
 = 22,2600

 Schwefel
 = 27,984

 Wasserstoff
 = 10,8243

was zusammen nur 61,0683 giebt; es bleiben mithin für den Souerstoff 38,9317 übrig. Diess giebt auf

4 MG. Kohlenstoff

1,91 - Schwefel

29.68 - Wasserstoff

5,8472 - Sauerstoff;

und dieses Verhältniss scheint auf eine Verbindung von C₄ B₃ H₃₄ O₆ hinzuweisen, und felglich die Elemente zu enthalten von

1 MG. Mercaptan

6 - Wasser.

Gen unbezweifelt enthält der Aether noch eine Spur von Mercaptan, und überdiess ist das, was ich vorläusig Thialäther genannt habe, eine Verbindung von zwei ungleich verdampfbaren Stoffen) und der Umstand, dass jenes Resultat sich nur und einen Versuch gründet, einige Ungewissheit hinterlässt, so kann/ich doch hiernach nicht in Zweifel ziehen, dass mindestens das Verhältniss zwischen Kohlenstoff und Schwefel in jenem ätherischen Producte weit von dem entfernt ist, welches zu erwarten, wenn der Aether und das Sulphat die einzigen Producte wären; denn man sieht leicht, dass dann 1 MG. Schwefel gegen 4 MG. Kohlenstoff vorhanden sein sollte (nämlich

Histor-Schwefelbaryum = Ba + S und schwefelweinsen! rer Baryt = Ba \ddot{s} + $(\ddot{s}$ C₄ H₈ + Wasser).

g. 36.

Note habe deschalb mit der wässerigen Flüssigkeit, welche mit dem Aether übergeführt wird, einige Versuche angestellt; doch hier beinahe nur in Hinsicht auf die mögliche Gegenwart von Alkohol in derselben. Nachdem sie, mittelst Bleiglätte, vollständig vom Schwefelwasserstoff befreiet worden war (wobei sie zugleich den Mercaptangeruch zum grössten Theil verloren hatte), wurde sie einer Destillation unterworfen, und dabei wurde erst ungfähr 1/26 aufgefangen, hierauf ungefähr 1/16 des Rests, beide Portionen hei sehr schwacher Wärme übergezogen, und nacher ungefähr. 1/4 des Rückstandes bei stärkerer Wärme; aher weder Geruch, noch Geschmack, noch Entzündlichkeit oder Verschiedenheit des specifischen Gewichtes deutete bei einer dieser Portionen auf einen Unterschied, welcher zur nähern Untersuchung eingeladen hätte.

Späterhin, als ich das Mercaptan in diesem ätherischen Producte gefunden hatte, fand ich auch, wie leicht begreiflich, dass jenes wässerige Destillat im rohen Zustande dieses enthält, und da die Menge des Schwefelwasserstoffs hier nur geringer sein kann, so verschwindet der Geruch desshalb selbst bei Anwendung von nur ganz wenig Silberglätte.

Die wässerige Flüssigkeit, welche bei Anwendung von Schwefelwasserstoff und Schwefelbaryum übergeht, ist stets reich an Schwefelwasserstoff und an Mercaptan. Diese Flüssigkeit giebt, vom Schwefelwasserstoffe durch Bleiglätte befreiet, einen reichlichen citronengelben Niederschlag mit Blefzucker, und schneeweisse Niederschläge in grosser Menge mit Quecksilberchlorid, Goldchlorid und salpetersaurem Silberoxyd; so dass ich dabei sogar die Hoffnung fasste, etwas Mercaptan aus dieser Flüssigkeit gewinnen zu können. Der Silberniederschlag ist aber stets sehr reich an Salpetersäure und der Quecksilberniederschlag an 'Chlor; auch der Goldniederschlag wird ebenfalls bald chlorhaltig. Bei einigen Versuchen mit diesen Niederschlägen schien es, als ob sie verhältnissmässig reicher an Kohlenstoff wären, als die Mercaptide; aber theils bin ich noch sehr ungewiss, ob sich dieses wirklich so verhält, Journ. f. prakt. Chemie. I. 8. 81

theils scheisen die Mengen, in welchen man jese Niedszschikge erhält, bei Anwendung des wässerigen Destillates vom Aether aus Einfach-Schweselbaryum, zu geringe zu sein, um, selbst wenn die Kohlenstoffmengen wirklich grösser wären, zur Erkärung jenes Missverhältnisses zwischen diesem Stoff und dem Schwesel dienen zu können; — dieses Missverhältniss ist mir solchergestalt also noch unerklärlich.

§. 37.

Was non endlich die Bildung des Merceptans anlangt, so sieht man leicht, dass das Verhältniss zwischen den Biementen darin hingegen ein solches ist, wie es sein müsste, wenn nichts anderes gebildet würde, als dieses und schwessisaurer Baryt bei der Wirkung zwischen Ba $S + H_3$ S und Ba $S + (S + C_4 H_8 + Wasser)$. Denn bei der Umwandlung von Ba $S + H_3$ S in Ba S, wird H_4 S_3 frei und diese zu C_4 H_8 hinzugefügt, gieht C_4 H_{13} S_3 , was gerade die Elemente von 1 MG. Mercaptan sind.

Allein dass die Wirkung doch nicht ganz von dieser Art ist, scheint theils daraus geschlossen werden zu können, dass eine gerade nicht unbedeutende Eutwicklung von Schweselwasserstoff, dabei stattsindet, theils und vornehmlich aber daraus, dass mindestens ½ des ätherischen Products bei Anwendung des Hydrosulphurets kein Mercaptan ist. — Ebenso enthält, wie bereits (§. 5) angemerkt worden, das bei Anwendung von Ba S, erhaltene ätherische Product verschiedene Stoffe.

Es ist sonach merkwürdig, dass die Wirkung hier überall minder einfach zu sein scheint, als diess, nach der gewöhnlichen Vorstellung von einem schwefelweinsaurem Salz, als einem Doppelsalze von schwefelsaurem Alkohol und einem schwefelsauren Salze mit Sauerstoffbase zu vermuthen stand. Möglich indess, dass die Wirkung ursprünglich nur besteht in Ausscheidung des einen als vorhanden angenommenen Sulphats, Bildung eines neuen mit der mit dem Alkohol verhundenen Säure u.s.w.; dass hierauf aber eine neue Umsetzung zwischen Kohlepstoff, Wasserstoff und Schwefel und vielleicht auch Sauerstoff erfolgt, bestimmt durch eine überwiegende Neigung dieser Stoffe, unter den Umständen, welche eben stattfinden, stets zu einer gewis-

Kützing über die Bildung organischer Materie etc. 475

sen Verbindung zusammenzutreten; und möglicherweise ist es gerade eine solche herrschende Neigung, welche veranlasst, dass das Mercaptan nicht unverändert vom Gold abgegeben wird. — Wahrscheinlicherweise wird eine nähere vergleichende Untersuchung des Destillates vom Goldmercaptide, und des oder vielleicht der indifferenten Theile vom Aether aus dem Hydrosulphuret und aus dem Einfach-Sulphuret hierüber Aufschluss geben. —

Indem ich aber dergestalt erkenne (und so stark, wie irgend Einer), wie viel noch für die hier begonnene Untersuchung übrig bleibt, so glaube ich doch, dass sie, was das Mercaptan anlangt, die wichtigeren Punkte aufgeklärt hat; und da es nun höchst wahrscheinlich ist, dass verschiedene andere Verbindungen als Sulphurete (namentlich gewisse Fluoride, gewisse eigentliche Salze, gewisse Oxyde) in eine ähnliche Wechselwirkung mit den schwefelweinsauren Salzen treten können, und dass auf der andern Seite verschiedene andere mit den schwefelweinsauren Salzen verwandte Zusammensetzungen (namentlich naphthälinschwefelsaure Salze, indigschwefelsaure Salze) sich in ähnlicher Weise verhalten werden, so kann vielleicht das hiermit Begonnene den Grund gelegt haben zu einer Reihe nicht unwichtiger Untersuchungen.

П.

Ueber die Bildung organischer Materie in der wässrigen Rhabarbertinctur,

УОП

FRIEDRICH KURTZING.

Wenn wässrige Rhabarbertinctur mit noch so viel Sorgfalt, bei genauester Befolgung der Vorschrift, welche die Preussische Pharmacopoe angiebt, bereitet wird, so sieht man sie denmoch immer, nach längerer oder kürzerer Zeit, trübe werden. Diese Trübung verstärkt sich nach und nach immer mehr und bald darauf ist die Tinctur verdorben.

476 Kützing über die Bildung organischer Materie

Untersucht man den Niederschlag, der sich am Boden der Gefässe, in welchen sich diese Tinctur befindet, absetzt, unter dem Mikroskope, so findet man, dass er aus einer unendlichen Menge kleiner mikroskopischer Kügelchen besteht, welche den Sporen einiger Pilze (z. B. Achitonium) und Algen gleichen. Diese Kügelchen sind Schleimkügelchen, welche sich aus dem Schleime der Rhabarber erzeugen und als eine besondere organische Bildung zu betrachten sind, ähnlich derjenigen, welche sich auch in einigen destillirten Wässern, z. B. im Baldrianwasser, und in andern Gegenständen erzeugt, und wovon ich eine ähnliche schon in der "Linnaea" 1833 Hft. 3 als Cryptoceccus mollis beschrieben habe. Die Entstehung Schleimkügelchen wird in der wässerigen Rhabarberinfusion durch den Zusatz von einfach kohlensaurem Kali sehr unterstützt, und dauert so lange fort, als sich noch etwas von dem die Erzeugung derselben bedingenden Schleim in der Flüssig-Diese Kügelchen vermögen jedoch nicht lange keit vorfindet. ihr Dasein zu behaupten; nach kurzer Zeit schon hören sie auf zu vegetiren und verwesen, wobei dann aber zugleich auch die ganze überstehende Flüssigkeit, die bisher noch unverdorben war, eine Veränderung erleidet, indem sie ihre dunkelbraune Farbe verliert und immer heller wird. Beobachtet man den Zeitpunkt genau, wo sich keine Schleimkügelchen mehr bilden, so kann man das Verderben der Tinctur verhüten, wenn man sie jetzt recht vorsichtig durch doppeltes Papier filtrirt; die Schleimkügelchen bleiben auf dem Filter zurück und die Flüssigkeit geht klar hindurch. Da sie auf diese Weise von der Ursache des leichten Verderbens befreit ist, so hält sie sich nunmehr - lange Zeit unverändert und bleibt vollkommen klar.

Hierauf gründet sich eine von mir etwas abgeänderte Methode der Bereitung der *Tinctura rhei aquosa*, die ich seit mehreren Jahren mit gutem Erfolge benutze.

Wenn man gleich beim Infundiren der Rhabarber mit kochendem Wasser, das Kali hinzufügt (wie es die Pharmacopoeen vorschreiben), so kommt man zwar ebenfalls zum Ziele,
wenn man nach dem Coliren der Infusion und nach dem Zusatze des Zimmtwassers zur Colatur, dieselbe einige Zeit hinstellt, die Bildung der Schleimkügelchen abwartet und nun filtrirt; es gelingt diess jedoch unter diesen Umständen nur in

sehr unvollständiger Weise, da der Zeitpunkt, wo die Schleim-kügelchen sich zu bilden aufhören, schwer zu treffen ist. Hat man aber nicht lange genug gewartet, so geht der, noch in der Infusion aufgelöste, Schleim mit durch das Filter, und eine geringe Menge desselben kann von Neuem die Bildung einer grossen Menge Schleimkügelchen veranlassen. Lässt man die Tinctur hingegen nur einige Tage länger stehen, ehe man filtrirt, so ist sie dem baldigen sichern Verderben unterworfen.

Sicherer gelangt man zum Ziele, wenn man die Rhabarberinfusion mit blossem reinen Wasser, ohne Zusatz von kohlensaurem Kali, bewerkstelligt, und dieses erst nach dem Coliren der Infusion, nebst dem Zimmtwasser, hinzusetzt *). In dieser Weise geht die Bildung der Schleimkügelchen schneher von Statten, und es genügt schon, dieselbe in einem nur ganz locker mit Papier bedeckten Gefässe vier bis fünf Tage lang hinzustellen. Während dieser Zeit wird fast aller Schleim in diese Kügelchen umgewandelt. Zwar geschieht diess in der warmen Jahreszeit vollständiger und rascher als in der kalten; im Winter aber kann man die Bildung der Schleimkügelchen, durch die Ofenwärme beschleunigen. Nach vorsichtigem Filtriren wird man eine vollkommne klare, dunkelrothbraun gefärbte Tinctur erhalten, die sich lange Zeit unverändert aufbewahren lässt.

Da der Schleim auf diese Weise, ohne grosse Künstelei, sämmtlich daraus entfernt wird, so ist es ganz gleich, ob der Rhabarberauszug viel oder wenig Schleim aufgenommen hatte.

*) Es ist den meisten praktischen Pharmaceuten wohl nicht unbekannt, dass geringe Quantitäten Borax diese Bildung von Schleim-kügelchen vollständig verhindern; kaum 1 Quentchen und vielleicht noch weniger ist auf 1 Pf. Tinctur erforderlich, um sie vollkommen gegen jenen Schleimabsatz zu verwahren und die Tinctur ganz klar zu erhalten. Nur etwas oxalsaurer Kalk scheidet sich dann allmählig aus. Warum wird diese bekannte Erfahrung nicht von den Verfassern der Pharmacopöen benützt? Sollten medicinische Gründe dagegen geltend gemacht werden? Uns dünkt, als wirke der Borax ähnlich, nur ungleich milder als das kohlensaure Kali, und der Zusatz dieses letzteren, besonders in so geringer Quantität, sei ganz gefahrlos. Dieser Gegenstand erinnert übrigens an Dutrochet's neuere Versuche über die Schimmelbildung, worauf wir gelegentlich einmal zurückkommen werden.

478 Kützing über die Bildung organischer Materie etc.

Desshalb ist es auch erklärlich, warum es mir gelang, eine ebenfalls gute Rhabarbertinctur herzustellen, wenn ich die Rhabarber, anstatt zu infurdiren, stark auskochte, und den Rückstand des Decocts noch dazu stark ausdrückte, während man das Ausdrücken des Rückstandes sonst zu vermeiden sucht.

Eine auf diese Weise bereitete Rhabarbertinctur habe ich sechs Wochen hindurch aufbewahrt, und selbst der letzte Tropfen derselben war noch vollkommen klar. Ein Haupterforderniss dabei ist jedoch, dass die Standgefässe vor jedesmaligem Wiederaufüllen auf's Genaueste gereinigt werden.

Ihrer Natur nach gehören die Schleimkügelchen der Rhaharbertinctur zu den Algen; sie gehören zu meiner Gattung Créptococcus, und ich nenne sie Cryptococcus infusionum *); es reiht sich diese Gattung an die Algengattungen Palmella und Protococcus an. (Vgl. Linnaea 1833. Hft. 3.)

*) Der Herr Verfasser, ein tüchtiger praktischer Pharmaceut, den das pharmaceutische Institut zu Halle eine Zeitlang zu seinen fleissigsten und ausgezeichnetsten Mitgliedern zählte, beschäftigt sich in seinen Mussestunden mit vielem Glücke vorzugsweise mit Erforschung niederer Gebilde der Pflanzenwelt. Einen Theil der Früchte seiner Studien bietet er fortlaufend den Freunden dieses interessanten Zweiges der Naturwissenschaft dar in seinen Alyarum aquae dulcis germanicarum Dec. I — VI. (Halis Saxonum, in commissis C. A. Schwetschkit et fil. 1832 u. 1833. 8.) welche sich des Beifalls ausgezeichneter Sachkenner erfreuen.

D. Red.

Metallurgie.

I.

Beschreibung des Gold-, Silber-, Blei- und Kupferausbringens auf den königl. ungarischen Hütten zu Fernezely (Nagybanya), Kapnik, Felsöbanya, Laposbanya, Olahlaposbanya und Borsa,

von

CARL KERSTEN,
Assessor bei'm Königl. Sächs. Ober - Hüttenamte.

(Fortsetzung von S. 246.)

Armoerbleiungelechschmelzen mit Bieivorschlag.

Dieser Arbeit unterwirft man diejenigen Leche, welche von Armverbleiungsbeschickungen fallen, wenn diese nur 1quentlich im güldischen Silber gemacht werden konnten. — Auch werden derselben solche Leche zugetheilt, welche von einer fehlerbaften Armverbleiung kommen, bei welcher die Kiese zuver unvollständig verröstet worden waren, und wobel sehr arme Leche in grosser Menge erhalten werden.

Diesen geringhaltigen Armverbleiungslechen schlägt man das Ausbrenngekrätz zu und verröstet beide Producte mit & Feuern mit Holz. — In dem 1sten Feuer betragen die Röst-kosten p. Cntr. Lech 1½ — 18¼ Krzr., in dem 2ten 1 Krzr. Zu diesen zugebrannten Producten schlägt man, zur Minderung des hitzigen Flusses, nach Beschassenheit der Umstände, 20 bis 40 p. C. Armverbleiungsschlacken und verschmelzt sie über Halbhohöfen. — Die Form erhält bei diesem Schmelzen 12 Zoll Höhe und 4 Grad Fall. — Der Ofensumpf ist 17 Zoll tief, auf der Sehle 16 Zoll lang, aber nur 8 Zoll breit; beim Auge dagegen 30 Zoll lang und 16 Zoll breit.

Das Zumachen geschieht, mit schwerem Gestübe aus 3 Theilen Lehm und 1 Theil Kohle.

Zur Entsilberung wendet man bei diesem Schmelzen 6 bis 7 p. C. solcher Armverbleiungswerke an, welche nicht treibewürdig ausgefallen sind. — Man trägt sie in Parthien nach zuvorigem Abwärmen, nach jedem Abstich, in den Ofensumpf, wobei vor die Düse ein Formlöffel auf einige Augenblicke gelegt wird.

In einem Wochenwerke von 13 Schichten werden durchschmittlich 360 bis 400 Cntr. der gedachten verrösteten Leche mit einem Kohlenverbrand von 20 bis 25 Säumen = 250 bis 310 Wiener Cubikfuss pro 100 Ctr. durchgestochen.

Ausbringen.

Es wurden hiervon erhalten:

- 1) 80 p. C. von dem in der Beschickung incl. des Vorschlagsbleies enthaltenen Blei; dasselbe ist nunmehr bis auf 12 bis 16 Loth in güldischem Silber angereichert und wird vertrieben.
- 2) Stein, Armverbleiungsrepetitionslech genannt. Man erbält 15 bis 20 p. C. von der in die Beschickung genommenen Quantität Lecke. Ihr Metallgehalt ist von jenen früheren abhängig, beträgt aber gewöhnlich 2½ Loth in güldischem Silber, 5 Pfd. in Blei und 23 Pfd. in Kupfer.

Diese Leche werden in Bezug auf ihren grösseren, oder geringern Gold- und Kupfergehalt entweder zur Kupferaufösung oder zur Reichverbleiung verwendet. —

3) Ausbrenngekrätz. Die Quantität, welche von diesem Producte erhalten wird, beträgt 6 bis 8 p. C. — Es wird nach seinem Metallgehalt geschieden, indem die grossen festen Stücken gewöhnlich goldreicher sind.

Das reichere Gekrätz wird, wenn der Goldgehalt grösser als 2 Den. pro Mark güldischen Silbers ist, zur Reichverbleiung, das ärmere dagegen zum nächsten Lechschmelzen zugeschlagen. —

Die von dieser Arbeit fallenden Schlacken betragen 50 bis 70 p. C., sie werden wegen ihrer Unhaltigkeit über die Halde gestürzt.

Die Metallabgänge betragen bei diesem Schmelsen sowohl beim Golde, als beim Silber 1 p. C., dagegen findet gewöhnlich ein geringer Blei- und Kupferzugang statt.

Dieses Lechschmelzen ist mit vielem Vortheil verbunden, denn es werden hierdurch nicht allein die grossen Quantitäten dieses Productes auf 1/6 mit geringen Kosten reducirt, sondern auch noch die nicht treibewürdigen Armverbleiungswerke auf einen treibewürdigen Gehalt gebracht. —

Armverbleiungslechschmelzen mit Glättvorschlag.

Diese Arbeit wird vorzugsweise in Kapnik betrieben, indem man daselbst Armverbleiungsleche mit einem zu hohen Goldgebalt erhält, als dass ihre Zutheilung zur Reichverbleiung zweckmässig erschiene. —

Diese Leche werden nach sorgfältiger Verröstung mit 2 bis 3 Feuern mit 40 bis 50 Ctr. Reichverbleiungsschlacken über Halbhohösen verschmolzen. Zur Entsilberung wendet man 15 bis 20 p. C. reiche Glätte an, welche 3 Qt. bis 1 Loth güldisches Silber enthält. —

Man beabsichtiget durch diese Arbeit 80 bis 90 p. C. Gald und 60 bis 70 p. C. Silber aus jenen reichen Armverbleiungslechen auszuschmelzen, und in die Verbindung mit Blei zu bringen; ferner das Steinquantum auf ½ zu reduciren und dieses Product in Kupfer dergestalt anzureichern, dass die von dieser Arbeit fallenden Leche nicht mehr dem Silberschmelzprozesse unterworfen zu werden brauchen, sondern sogleich der Kupferentsilberung, auch wohl dem Kupferauflösungslechschmelzen übergeben und zugetheilt werden können.

Auch wird durch diese Arbeit die Beduction der reichen Glätte beseitigt. —

Bei dem Zumachen der Oefen giebt man der Form 16 Zoll Höhe und 3 Grad Fall, macht den 18 Zoll tiefen Ofensumpf auf der Sohle 16 Zoll lang und 10 Zoll breit, beim Auge dagegen 30 Zoll lang und 18 Zoll breit. Zum Ausschlagen desselben wird mittleres Gestübe aus 2 Theilen Lehm und 1 Theil Kohle verwendet.

In einem Wochenwerke werden 340 bis 360 Ctr. Beschikkung durchgeschmolzen. Der Kohlenaufwand beträgt pro 100 Ctr. derselben circa 800 Sämme. Man erhält bei dieser Arbeit folgende Producte:

Ausbringen.

- 1) Werke, welche 80 bis 90 p. C. des in der Beschickung enthaltenen Bleies hetragen. Sie enthalten gewöhnlich 10 bis 17 Loth galdisches Silber und haben 65 bis 70 p. C. desselben aus den Lechen aufgenommen. Diese Werke werden vertrieben.
- Menge beträgt 20 p. C. von den in die Vormass genommenen Lechen. Je nachdem diese Letzteren ärmer, oder reicher an gäldischem Silber waren, enthalten sie 3 bis 6 Leth gäldisches Silber, 10—15 Pfd. Blei und 24 bis 40 Pfd. Kupfer.

Diese Leche werden nach Maassgahe ihres Metallgehaltes auf verschiedene Weise weiter verarbeitet. —
Wenn sie von einer geldarmen Beschickung gefallen sind,
so werden sie zugebrannt und zur Kupferaustesung genommen. Kommen sie im Silbergehalt nicht höher, als
auf 3 bis 3 Lech, aber im Kupfer auf 40 Pfd. und darüber, so setzt man sie dem Kupferaustesungslechschmelzen
zu. — Im Sten Falle, wenn diese Leche von geldreichen Beschickungen sielen, werden sie der Reichverbleiung übergeben. — Eine gleiche Bewandtniss, wie
mit den Lechen, hat es auch mit dem

- 3) Gekrätz, von welchem man jedoch nur circa 3 p. C. erhält. Es wird geschieden probirt nach seinem resp. Metallgehalt der einen oder der anderen der gedachten Schmelzoperationen zugetheilt. —
- 4) Schlacken. Der Schlackenfall von der gesammten Beschickung incl. der zugetheiken Reichverbleiungsschlakken, beträgt 60 70 p. C. Halten diese Schlacken über 1 Den. in güldischem Silber, so werden sie dem Schlackenschmelzen übergeben, im entgegengesetzten Falle aber über die Malde geworfen.

Auch bei dieser Manipulation lassen sich die Metallabgunge nicht genau ermitteln. Dieses ist, wie bei mehreren früheren Arbeiten in der Unsicherheit der kleinen Probe von Lech und Glätte begründet. Der Ausfall zeigt, dass die kleine Probe den Gehalt an edlem Metalle zu gering angiebt, denn statt Abgängen finden gewöhnlich Zugänge statt; aber auch der Bleiverbrand beträgt oft nur 2 — 4 p. C., obgleich er jedenfalls in der Wirk-lichkelt höher ausfällt.

Reichverbleiung slechschmelzen.

In der Reschreibung der Reichverbleiung wurde bei der Entwerfung der Beschickung erwähnt, dass hier zuweilen Umstände eintreten, welche verhindern, derselben einen solchen Metaligehalt zu geben, dass der davon fallende Stein sogleich der Kupferaufösung übergeben werden kann. — Ks wurde ferner bemerklich gemacht, dass es in dem gedachten Falle nethwendig erschiene, diese Leche für sich zu verschmelzen, um ihr Quantum auf die Hälfte zu reduciren. —

Dieses geschicht durch gegenwärtige Arbeit. — Die hierzu verwendeten Leche halten 6 — 8 Pfd. Kupfer, 10 — 16 Pfd. Blei und 4 — 6 Loth güldisches Silber. Sämmtliche Leche werden verröstet, mit dem Unterschied, dass die, welche weniger-Kupfer enthalten, mehrere Feuer, als die höher haltigen bekommen. —

Man verröstet nämlich

die Leche von 16-18 PM. Kupfergehalt mit 1 Feuer,

Die zugebrannten Leche werden mit -

5 p. C. Eisengranalien und

30 p. C. Schlacken von der Kupferauslösung, 'desgl. mit 30 – 40 p. C. armen Werken beschickt, welche, wie bei den früheren Manipulationen mehrfach erwähnt, nach jedem Abstiche bei dem Auge in den Sumpf gelassen werden.

Die Form wird bei diesem Schmelzen 14 Zoll hoch mit 3 Grad Fall gelegt.

In einem Wochenwerke verarbeitet man 350 Ctr. der verrösteten Leche und hat auf 100 Ctr. derselben 30 — 35 Säume Kohlenverbrand. —

$$A \cdot u + b + i + g + e + n$$
.

Es wurden durch diese Schmelzoperationen gewöhnlich erhalten:

ver, dass, wenn der Bleigehalt der Leche durch Probe zu gering angegeben worden ist, 100 — davon ausgebracht werden.

Der Gehalt der Werke variirt nach Maassgametallgehaltes der verschmolzenen Steine von 9.

15 Loth in güldischem Silber. Interessant ist est hen, dass durch diese Operation fast alles in den enthaltene Gold in die Werke, die vertrieben geht.

2) Reichrepetitionsleche. Ihre Quantität differirt ebendund hängt von der ein – oder mehrfachen Verröste Leche ab. — Durchschnittlich werden 40 — 60 p. halten. Sie kommen auf 25 — 35 Pfd. Kupfer, 6 — Blei und 3 ½ Loth Silber, welches letztere nur von Gold zeigt. Ihre weitere Zugutemachung gedurch die Kupferausssung, dessgleichen auch die krätzes, welches wohl auch dem nächsten Leche zen in einzelnen Fällen zugetheilt wird.

Die Schlacken schlägt man bei dem Auflösungslechse zen zu. Die Metallabgänge betragen bei dem Blei 1 — 4 bei dem Kupfer 2 p. C., sind aber ebenfalls aus den angeführten Gründen der Wahrheit nicht entsprechend, erfolgen auch nicht selten Zugänge an edlen Metallen. —

a sor

friend

ION E

Schlackenschmelzen.

D Die Bereits oben bei der Armverbleiung habe ich die Gr N DER auseinandergesetzt, welche Herrn von Svaizér bew d trop die Zugutemachung der reichen Schlacken, welche von M pulationen fallen, die reiche Beschickungen verarbeiten, de Zuschlagen zu anderen Schmelzoperationen gänzlich zu Aus einer am angeführten Orte mitgetheilten Bere R.T nung resultirte, dass durch jenes Zuschlagen grosse Verli an Gold herbeigeführt werden. Da man jedoch die reich Schlacken nicht absetzen kann, ohne empfindliche Metallverlei zu erleiden, so hat Herr von Svaizer ein eigenes Schlacket schmelzeu eingeführt, welches hier nicht unbeträchtliche Vortheile mit sich bringt und in vieler Beziehung empfehlungswerth ist.

* Schlacken, die nur 1½ Den. güldisches Silber im ter len, werden noch mit Vortheil, wenn sie von goldeschicken gefallen sind, überschmolzen.

Verschmelzung geschieht über Hohösen mit 2 Forvarin Mi. Die eine liegt 24 Zoll über dem Heerdstein mit 2 varin 800

Internation in Intern

eiberg hat man zu verschiedenen Zeiten hierüber Versuche artik ihr aber stets fand man das Schmelzen in einförmigen Oefen

letzte derartige Versuch wurde im Jahre 1830 auf den Muldwerdn unternommen, lieferte aber ebenfalls ein ungünstiges Resul35 Pfilm stellte den Versuch (vgl. Jahrbuch für den Sächs. Berg- und
min auf 1831) mit einem Ofen an, welcher durch ein kräfZugutzu lindergebläse gespeist wurde. Die Formen wurden in der
ner in gleicher Höhe, bald parallel, bald so, dass der Wind sich
musste, gelegt; aber in beiden Fällen mit ungünstigem Erfolg.
micker setzte zwar in diesem Ofen in einer bestimmten Zeit und so
mit win! noch in gutem Zustande war, mehr Erz durch, und erhielt
em Ander reine Schlacken, wie bei den Oefen mit einer Form; allein
bei den kenaufwand stieg zu bedeutend und um so mehr, je mehr man
men aus der parallelen Lage brachte, indem sich dann die
ebenfall ing wieder minderte.

icht asperdiess wollte es auch nie gelingen, auf diese Weise lange ede senen und. einen gleichmässigen Schmelzgang zu erlangen. Die

Campagne dauerte 55 Tage, zwei andere waren noch kürzer.

ete sich nämlich zwischen beiden Formen, vorzüglich als solche aufend lagen, ein sogenannter Mann von halb geschmolzener bis ckungsmasse, welches, nebst der starken Nasebildung, den Ofen Stellachen drohte.

dem Versuche, diesem Uebel durch ein verändertet Satzverke vorzebeugen, oder ihm abzuhelfen, hatte man sofort mit
handnehmung des Feuers zu kämpfen; die Formen schmolzen
ab, das Futtergemäuer wurde zerstört, und der Schacht versetzt.
hie nrch wurde der Luftstrom verändert, erhielt falsche Richtungen
die Schmelzung musste eingestellt werden. — Ganz entgegengekesultate hat man auf der königl. Antonshütte erbalten. Hier
bet man 2 Formen bei der Roharbeit mit grossem Vortheil an.
giebt ihnen eine solche Lage und Richtung, dass die eine Form
will höher als die andere zu liegen kommt und die tieferliegende
von 20 Zoll, von der Vorheerdkante weggerechnet, einrend die erste 23 Zoll hoch liegt. Die Luftstrahlen stossen
um nicht zusammen, sondern verursachen ein wirkliches

. 1

Grad Fall, die andere 26 Zoll mit 3 Grad Fall. Dem Ofensumpf giebt man 16 Zoll Tiefe, beim Auge 28 Zoll Länge und 16 Zoll Breite und auf der Sohle 16 Zoll Länge und 10 Zoll Breite. —

Das Zumachen geschieht mit leichtem Gestübe, aus 1 Theil Lehm und 2 Theilen Kohlenstaub, ohne Stichholz. —

Zur Ansammlung und Aufnahme der in den Schlacken enthaltenen edlen Metalle wendet man silberarme, wo möglich ungüldische, aber schwefelreiche Kiese an, im Verhältniss von 8—10 Ctr. zu 100 Ctr. Schlacken.

In einem Wochenwerke werden 1600 — 2000 Ctr. dieser Beschickung durchgesetzt. — Auf 100 Ctr. derselben sind 10—12 Säume = 125—130 Wiener Cubikfuss Kohlen erforderlich. Bei diesem Schlackenschmelzen werden durchschnittlich 8 p. C. Werke erhalten, wenn Reichverbleiungsschlacken beschickt waren. Diese sind dann sehr reich, halten 12—24 Loth güldisches Silber und werden vertrieben; — ferner circa 3 p. C. Stein, Schlackenlech genannt. Der Gehalt dieses Productes ist, nach der Art und resp. Reichhaltigkeit. der verschmolzenen Schlacken, sehr different. — Er beträgt von 1—8 Pfd. Kupfer, 2—16 Pfd. Blei und 1½—4 Loth güldisches Silber. —

Dieser Schlackenlech wird von anderen Manipulationen fallenden Steinen, mit welchen er im Metallgehalte gleichkommt, bei der weiteren Verarbeitung zugeschlagen; dasselbe geschieht auch mit dem Ausbrenngekrätz. — Die Schlacken zeigen gewöhnlich nur Spuren von edlem Metalle, und werden abgeworfen. Der durch gedachtes Schlackenschmelzen erlangte Gewinn an güldischem Silber wird hier als ein Zugang betrachtet, indem man annimmt, dass die Metallgehalte der Schlakken der Operation selbst nicht angerechnet, gleich wie sie jenen Schmelzarbeiten, von welchen die Schlacken herrühren, nicht zu Gute gerechnet werden können.

Dieses Schlackenschmelzen bringt hier noch Gewinn mit

Krenzblasen. Im Jahre 1893 versuchte man bei der Hoharbeit mit Einer Form zu schmelzen, allein mit Nachtheil, denn es zeigte sich hierbei nicht nur eine geringere Förderung, sondern auch ein grösserer Auswand an Koaks. Gleichzeitig wurde der Osen sehr bald zu und musste in Kurzem ausgebrannt werden. sein würde, ist sehr unbestimmt. Denn nicht allein von dem Gehalte der Schlacken ist es abhängig, ob ihre Verschmelzung gedeckt oder vielleicht hierdurch noch einiger Gewinn erzielt werde, sondern auch von vielen anderen Umständen, namentlich von dem Preise des Brennmaterials, den resp. Arbeiterund Schmiedelöhnen, und der Leicht- oder Strengstässigkeit selbst etc. —

Es ist daher stets Erforderniss, da, wo man ein ähnliches Schlackenschmelzen einführen will, eine sorgfältige Berechnung der Kosten zuvor anzustellen; hierbei dürfen jedoch nur das Brennmaterial, die Arbeiterlöhne und Schmiedekosten in Anschlag gebracht werden, wohl aber nicht Directions-Regie und allgemeine Kosten, da diese auch ohne das Schlackenschmelzen statt finden. —

Die hiesigen niedrigen Preisse des Bregnmaterials und der Löhne begünstigen diese Schlackenschmelzung hier sehr, denn im ganzen hiesigen Distrikte kostet der Saum = 12,4 W. Cubikfuss ganz verzüglicher birkener Kohlen nur 16 – 23 – 25 Krzz. C. M., also im Durchschnitt 5 Gr. 6 Pf. sächs. Man bezahlt eine 12stündige Schmelzerschicht mit 27 Krzz., eine Vorlauferschicht mit 16 – 20 Krzr., und an Schmiedearbeiter auf 1 Wochenwerk pro Ofen 1 Fl. 80 Krzr.

Treibearbeit

Die von den beschriebenen Manipulationen fallenden Werke werden zur endlichen Darstellung des güldischen Silbers auf Treibeheerden, die in ihrer Einrichtung ganz den Niederungarischen gleichen, vertrieben. —

Man setzt 100—120 Ctr. Werke, welche 9—24 Loth güldisches Silber und darinnen pro Mark 8—13 Den. Feingold halten, auf einmal auf. Der Heerd wird aus künstlichem Mergel, welcher, wie mir eine chemische Analyse zeigte, circa aus ½ kohlensaurem Kalk und ½ Thon besteht, geschlagen.

Zur Vertreibung von 100 Ctr. Werke incls. des Ausäthmens des Heerdes, sind 4 Cubik-Klaftern Holz erforderlich.

Man treibt die Blicksilber gewöhnlich. his auf 15 Loth, 15 Grän. — Sie wurden zur Zeit, als ich in Negyhanya war, über Pesth nach der Münze zu Kremnitz geschickt, wo sie geschieden und verprägt wurden. —

Ausbringen.

Von einem Treiben werden noch erhalten:

- 1) 30 p. C. reiche Glätte von 2 Quent bis 1 Loth güldisches Silber. Diese Glätte nimmt man theils als Vorschlag zu dem Lechschmelzen, theils reducirt man sie zu Armblei.
- 2) 65 p. C. arme Glätte mit ½ 1 quentl. güldischem Silber. Sie fällt in der ersten Hälfte des Treibens, hält am wenigsten güldisches Silber, und wird entweder, als Kaufglätte in den Handel gebracht, oder zu Kaufblei reducirt. Auf den Hüttenwerken, wo nur wenig Bleigeschicke in die Einlösung kommen, verwendet man die Glätte zur Kupferauslösung.
- 3) 15 p. C. Heerd mit 45 55 p. C. Blei und 2 3 Loth güldischem Silber. Dieser wird, da er in seinem Gehalt den reichen Bleischliechen ähnlich ist, mit diesen gemeinschaftlich durch die Reichverbleiung zu Gute gemeinschaftlich durch die Reichverbleiung zu Gute gemeint. –

Die Metallabgänge bei dem hiesigen Treiben betragen bei dem Blei 10—11 p. C. und ½—1 p. C. bei dem güldischen Silber. — Der Verlust an letzterem wird jedoch durch den bei der Glättereduction stattsindenden Zugang, welcher in der sehlerhaften kleinen Probe begründet ist, grösstentheils gedeckt. (In Freiberg beträgt der Bleiverlust, beim Abtreiben, ziemlich genau 8 p. C.)

Glättfrischen.

Es wird hier ein Theil der erzeugten Glätte verfrischt, theils zur Darstellung von Kaufblei, theils um für das Auflösungsschmelzen ein an güldischem Silber sehr armes Blei zu erhalten. —

Diese Arbeit wird über Halbhohöfen betrieben, die mit schwerem Gestübe zugestellt werden. — Die Form wird 14 Zoll hoch mit 3 Grad Fall gelegt. — Der Ofensumpf erhält 18 Zoll Tiefe, eben so viel Länge und 10 Zoll Breite auf der Schle, beim Auge dagegen 34 Zoll Länge und 20 Zoll Breite.

Der Glätte setzt man die von den Probirern an die Hütte abgelieferten Kapellen zu. — Die Arbeit geht lebhaft mit beller Form und Gicht. — Die abfallenden Schlacken werden wegen ihres Bleigehaltes in demselben Ofen nochmals durchgeschmolzen.

Das Aufbringen mit Inbegriff des Schlackenrepetirens beträgt in einem Wochenwerke 350 bis 400 Ctr. Glätte.

Der Kohlenverbrauch beläuft sich für 100 Ctr. Glätte auf 30 bis 35 Säume, was gegen andere Hüttenwerke, namentlich gegen Schlesien, sehr viel ist, wo man 100 Ctr. Glätte mit 40 Cubikfuss Koaks verfrischt. Man bringt die Glätte zu 90—91 p. C. incl. des Schlackenrepetirens aus, welches eine gute Arbeit zeigt; das Frischblei ist 2—3 quentl. an güldischem Silber.

In gewissen Fällen, wo die reiche Glätte nicht unmittelbar angewendet werden kann, oder der Vorrath an Vorschlagsblei für die Armverbieiung nicht hinreichend ist, wird auch reiche Glätte, und zwar ganz in der Maasse, als oben angegeben wurde, reducirt.

Bemerkungen über Personal und Arbeitslöhne.

Die Arbeiter bei den Hütten des Nagybanyer Berginspectorats bestehen fast durchgängig aus Wallachen, welche sich
zur unirten griechischen Kirche bekennen. —

Dieses bringt manche Inconvenienzen mit sich, indem jene Glaubensgenossen eine grosse Menge Feiertage haben, welche mit denen der römisch-katholischen Kirche nicht immer zu sammenfallen. — Die Wallachen sind im Allgemeinen starko und kräftige Arbeiter, müssen jedoch stets unter Aufsicht stehen und lieben den Trunk sehr. — Eine spezielle strenge Aufsicht ist daher stets Erforderniss. — Die Rohheit der Arbeiter, denen jene allgemeine Bildung, welche in Deutschland auch der ärmste Tagelöhner besitzt, gänzlich abgeht, erschwert die Leitung des Hüttenbetriebes ungemein, und diese Menschen können daher nur als Maschinen benutzt werden, da ihnen auch die unbedeutendsten Arbeiten nicht ohne Aufsicht zur Ausführung überlassen werden können

29

Wenn schon auf deutschen Hüttenwerken, wo man so glücklich ist, Arbeiter zu besitzen, auf deren Ehrlichkeit, — eine Tugend, die den Wallachen fremd zu sein scheint, — man sich verlassen kann, die Verdingung nach dem Aufbriggen eine sehr precäre Sache ist, indem die arbeitenden Individuen ihren Verdienst durch ein hohen Aufbriggen, welches Uebersetzung der Oefen, grösseren Bedarf an Brennmaterial und höhere Metallverluste zur Folge hat, zu erhöhen auchen, und die Verdingung pach dem Metallausbringen mit vielen Hindernissen verknüpft ist, da man hier gar keinen sichern Maassstab hat, und die tägliche Erfahrung die Schwierigkeit, ja Unwöglichkeit zeigt, ohne übergrosse Kosten völlig richtige Gehaltsangaben der Hüttenproducte zu erlangen, — so ist es deutlich, dass die Verdingung der Arbeiten hier mit dem grössten Nachtheil verknüpft sein würde. —

Aus diesen Ursachen lässt man das Personal nach Schichten arbeiten. —

Die Betriebsoffizianten des hiesigen Distrikten — grögstentheils auf der vorzüglich eingerichteten Bergakademie zu Schemnitz gebildet und mehrentheils Magyaren — zeichnen sich eben so sehr durch theoretische, als praktische Kenntnisse aus. — Ihre Geschäfte sind, so viel ich solche kennen zu lernen Gelegenheit hatte, viel – und mannigfach, denn gewöhnlich hat jedes Hüttenwerk nur 2 Offizianten, nömlich:

einen Gegenhändler (Controlleur).

Der Erste, Vorsteher des Werkes, hat die Geschäfte, welche auf deutschen Hüttenwerken den Hüttenmeistern obliegen. — Der zweite ist Controlleur des Ersteren, Rechnungs; führer über Materialien, Erze und Producte, verrichtet daher die Geschäfte eines Sächs. Hüttenschreibers. — Auf keinem der hiesigen Werke fand ich, dass die beiden Werksoffizienten sich des Beistandes von Eleven oder Praktikanten zu erfreuen gehabt hätten! —

Nachstehend folgt das Offizienten – und Arbeiterparsons, nebst ihren resp. Besoldungen und Löhnen auf einer Haupthütte des hiesigen Distrikts, der Hütte zu Ferneze oder Fernezely. Es befantien sich hier im Februar 1828 1. Hüttenmeister mit 900 Fl. CM. = 600 Thr., 1 Gegenhändler mit 600

Fi. CM. = 400 Thr., 1 Erzmesser, 1 Kehlenmesser, 4 Tagaufseher, 1 Nachtaufseher.

Beide leintgenannte führen nicht wur die Ausnicht über die Gehäude, sondern namentlich auch über die Arheiter und sind stets in den Hütten. Jeder erhält für 12 Stunden 27 Krzr. CM.

- 10 Sohmelzer. Diejenigen, welche ver den Hohösen arheiten, erhalten pro 13ständige Schicht 27 Krgr., bei den Halbhohösen dagegen nur 24 Krgr.
- die der ersten Klasse erhalten bei den Hohofen 21 Krzr., bei den Halbhohöfen 18 Krzr.; in der 2ten Klasse im ersten Falle 15 Krzr., im zweiten 16 Krzr.
- 16 Vorläufer; sie erhalten für 20 Cntr. Erze und Schlieche auf die Vormass zu karren, 30 Krzr.
- 1 Gestübemacher. Er erhält wöchentlich für jeden Ofen 30 Krzr.
 - 6 Röster bei den Reverberiröfen.
 - · 6 Helfer und 3 dabei beschäftigte Vorläufer.
 - 1 Röster bei den Rösten im Freien.
 - 40 Helfer, welche täglich 10-12 Krar. erhalten.
 - 1 Balgenmacher, mit täglich 94 Krzr.
 - 9 Hüttenzimmerleute, täglich 16 Krzr.
 - 9 Helfer, täglich 10 Krzz.
 - 1 Hüttenmaurer, täglich 34 Krzr.
 - 1 Probirgehülfe, täglich 13 Krzr.
 - 3 Fuhrleute.

ţ

- 1 Schmidt, welcher
- 3 Schmiedegesellen hält und selbige selbst lohnt. Er erhält für das Gezähe vor jedem Ofen in Stand zu halten, wöchentlich 1 Fl. 30 Krzr. für 1 Treiben, für Besorgung des Hutes und des Gezähes 1 Fl. 3 Krzr.

Kupferhütte zu Felsöbanya.

Aus der vorstehenden Beschreibung der Silberhüttenwerke des Nagyhänyer Inspectorats ist zu ersehen, dass bei der Kupferseine entsilberung entsilberte Kupfersteine erzeugt werden. — Die Zugutemachung dieser zu Gaarkupfer und dessen weitere Verscheitung zu Kaufmannswaare ist das Geschäft der Kupferhütto zu Felsöbanya, welcher der geschickte Hüttenverwalter Schaar-

32*

sohmidt, der vor 6 Jahren sich eine Zeftlang in Freiberg aufhielt, vorsteht.

Diese Hütte verarbeitet jährlich 1600 Ctr. entsilberte Kupfersteine und zwar 1000 Ctr. von Ferneze und 600 Ctr. von Kapnik. — Diese Steine halten durchschnittlich 40 Pfd. Kpfr. und ½—1½ Loth Silber, so dass der Ctr. Gaarkupfer in diesen Steinen auf 9½—3½ Loth im Silber kommt. Eine systemmässige Uebernahme dieser Steine von den Silberhütten findet leider noch nicht statt; es existiren noch keine Prinzipien und feste Bestimmungen über die Schmelzkosten und Kupferabgänge bei der Zugutemachung derselben. —

Bei der Anlieserung der Steine von den Silberhütten auf die Kupserhütte ist von Seiten der ersten ein Deputirter zugegen, in dessen Gegenwart die abzuliesenden Leche nach dem Wiener Centner zu 100 Pfd. verwogen werden.

Sodann schlägt man 3 Proben aus, die 3 Probiter auf Kupfer und Silber probiten. Das Probiten auf Silber geschieht nur, um zu erfahren, in wie weit die Leche entsilbert würden sind. — Die Probiter schicken ihre gefundenen Gehalte versiegelt in die Buchhaltung zu Nagybanya, von welcher sie verglichen und die Metallgehalte und Bezahlungen ausgerechnet werden. —

Da die Kupferproben der Steine, weiche wie gewöhnlich angestellt werden, nie volkemmen genaue Resultate liefern, so ereignet sich es nicht selten, dass zwischen dem durch die kleine Probe gefundenen Gehalt und dem im Grossen ausgebrachten Metalle, bedeutende Differenzen statt finden, und mehrstens fallen dann die Ergebnisse im Grossen zum Nachtheil für die Kupferhütte aus.

Die angelieserten Kupsersteine werden nach dem Zerschlingen nach Maassgabe des Vorraths in Quanten von 300 - 600 Ctr. auf Betten von Scheitholz mit überstreuter Kohlenlösche, 8mal verröstet.*) Auf 100 Ctr. Kupserstein kommen im 1sten

^{*)} Gewöhnlich nimmt man an, dass, je reicher die Kupfersteine sind, sie um so weniger Veuer bedürften zur gehörigen Verröstung zu der folgenden Schwarzkupferarbeit. Diese Annahme ist wohl bei gleicher Reinheit der Steine richtig und bestätigt sich in Fahlun (vergl. Winkler über die Kupferprozesse zu Fahlun in Erdmann's. Journal Bd. 3. 265.) und Felsöbanya, denn im erstgenannten Orte werden

Fener ¼, in den folgenden dagegen ¼ Cubikklafter hartes Holz. — Nach jedesmaligem Ausbrennen eines Bostes werden die zusammengesinterten und geschmolzenen Stücken sorgfältig zerkleint.

.Die Röstkostes, incl. der Arbeiterlöhne und ties Schmiedegedinges, betragen pro Ctr. Kupferstein in einem Feuer 11/2 Krzr. CM. - Die Preise des Brennmaterials und der Arbeitslöhne sind hier sehr gering, denn 1 Wiener Cubikklafter hartes Holz kostet nur 3 Fl. 18 Krzr. = 2 Thir. 3 Gr. Das Arbeitslohn, pro Ctr. Lech ins Feuer zu bringen, beträgt 3/4 Krzr., und diesen zu wenden 1/2 Krzr. Die Schmiedegedinge für das bei dieser Manipulation nöthige Gezähe in brauchbarem Zustande zu erhalten, pro 3 Monate 5 Fl. 12 Krzr. Während der Verröstung dieser Kupfersteine findet ein starkes Ent weichen weisser Dämpfe statt, da diese Produkte in Folge des Antimon - und Zinkgehaltes der verschmolzenen Erze, stark mit gedachten Metallen verunreinigt sind. Der erwähnte Umstand hat auch zur Folge, dass diese Steine im ersten Feuer mehrsteins 2 Wochen brennen. — Im 2ten und 3ten Feuer zeigen sich zuweilen geringe Mengen metallischen Kupfers, die jedoch, wahrscheinlich durch Oxydation, in den folgenden Feuern wiederum verschwinden. — Bei diesen bemerkt man ein starkes Zerfallen des Steins, es entsteht viel Rostklein oder Roststaub, welcher beim Wenden mit Sorgfalt getrennt werden muss. Man befeuchtet ihn, um das Verstäuben zu verhindern und bringt ihn bei den folgenden Rösten unter das Holzbette.

Schwarzkupferarbeit oder Rostdurchstechen.

Die zugebrannten Kupfersteine werden in gewöhnlichen Krummöfen zu Schwarzkupfer durchgestechen. Das Zumachen geschieht über dem Sumpf mit geschlossener Brust, ohne Schlak-

die Kupfersteine bei einem Kupfergehalt von 8-13 Pfd. 3mal, im letztgedachten bei einem 40 procentigen Kupfergehalt 3mal verröstet; allein
bei einem starken Zink - und Arsenikgehalt ändert sich das Verhalten
der Kupfersteine im Feuer sehr. So müssen z. B. in Freiberg, wo
dieser Fall eintritt, die Kupfersteine bei demselben Gehalt an Kupfer
wie in Felsöbanya 12-14mal verröstet werden, wenn bei der folgenden Schwarzkupferarbeit sich nicht grosse Mengen Kupferstein bilden
sollen. Ein Gleiches findet bei den zinkhaltigen Kupfersteinen auf der
Fran Marien Saigerhütte hei Goslar statt.

kenspur; unten im Sampt bis über die Mitte kemmt schweres Gestübe, zu oberst dagegen eine starke Lage leichten Gestübes. — Die Form Hegt 7 Zell über dem Verheerd, erhält 3 Grad Fall und ragt 3½ Zoll in den Ofen hinein. Man schmilist mit einer mehr lichten, als dunklen Nase. Die Stärke des Gebläses bestämmt, ob die Nase länger oder kürzer geführt werden muss.

Das Gebläse besteht in einem Kastengebläse mit Evolutenheblingen. Es liefert pro Minute 400 Wiener Cubikfuss Luft, von welcher Pressung, kann ich nicht bestimmen. —

Der zugebrannte Kupferstein wird ohne allen Schlackenzuschlag nur mit einigen Prozenten gepochten Quatzes, zur Absorbtion des Eisens, durchgeschmolzen. Nur zu Anfang der Arbeit setzt man einige Tröge Schlacken zuf, um eine Nase zu hilden und im Verlaufe der Schmelzung nur dann, wenn man befürchtet, dass sich Bodenleche bilden*). —

Bei einem guten Gange der Arbeit gehen von dem Kupfer des Kupfersteins 85 — 90 p. C. in das Schwarzkupfer, die Chrigen Antheile in den Stein. — Das Schwarzkupfer hält durchschnittlich 80 Pfd. Gaarkupfer, der gefähene Stein (Oberlech) 68 Pfd. Ersteres wird gaargemacht, der Stein aber wieder verröstet. —

*) Sehr empfehlungswerth ist es gewiss, die gerösteten Kupfersiehe bei der Schwarzkupferarbeit ohne Schlackenzuschläge zu verschmelzen und statt der Schlacken einige Procente genochten eisenfreien Quarzes zuzuschlagen, wie dies zu Felsöbanya und auch in Chessy und Fahlun geschieht. Indessen scheint ein Quarzzuschlag bei sehr unreinen Knpfersteinen nicht ausreichend und in diesem Falle ein Schlackenanschlag in Verbindung mit Quara am vortheilhaftesten zu sein. Früher wurde die Schwarzhapferarbeit in Freiberg (vergl. Jahrh. für den Sächs. Berg - und Hüttenmann auf 1830 p. 141.) mit starken Zuschlägen einer sehr saigern, an 50 p. C. Kieselerde enthaltenden Bohschlacke betrieben; allein olmgenohiet dieben grossen Kieselerdegekaites der Beschickung kamen die érzeugten Schwarzkupfer selten üb and of unter 60 Pfd. Im Gaarkupfer und enthicken noch bedomende Mengen Eisen, Blei, Nickel, auch wohl Zink und Arsenik. reineres Gaarkupfer darzustellen, setzte man den gerösteten Kupfersteinen ausser den gedachten Zugungen an Schlacken von der Roharbek, noch Quarz in verschiedenen Verhältnissen zu, und erreichte hierdurch, dasa die Schwarzkupfer zuweilen bis auf 70-74 Pfd. Gaarkupfer im Centr. kamen. Bei diesen Versuchen wurde aber auch die Bemerkung

In 12 Stunden werden gewöhnlich 40 Ctr. verrösteter Kupfersteine mit einem Verbrauche von 16 Säumen — circa 200 Cübikfuss — Kohlen, incl. des zum Zumachen verwendeten Gestübes, durchgestochen, sonach sind zur Verschmelzung eines Centners gerösteten Kupfersteins 5 Cubikfuss Kohlen erförderlich. (Nach Herrn Winckler sind in Fahlun nach einer im Jahr 1824 geschehenen Untersuchung, um einen 100pfündigen Centr. gerösteten Kupfersteins zu verschmelzen, nur circa 4;6 Cubikfuss Holzkohlen nöthig.) Man schmilzt mit 2 Zolf langer Nase; die Arbeit geht in 12stündigen Schichten. —

Vor einem Kupferofen arbeiten: 1 Schmelzer, 1 Helfer und 1 Kohlenträger.

Ersterer erhält pro Schicht 24 Krzr., der zweite 18 Krzr. und der letzte 15 Krzr.

Bei dem Vorlaufen des zugebrannten Steins werden pro 20 Ctr. 8 Krzr., und für das Schlackenweglaufen bei dem Verschmelzen des gedachten Steinquantums 7 Krzr. bezahlt. Für das Gestübe auf ein Wochenwerk von 13 Schichten zu machen, bezahlt man 36 Krzr., für das Ofengezähe auf gedachte Zeit in Stand zu halten, 1 Fl. 45 Krzr.

In Bezug auf die Höhe der zum Schwarzkupfermächen zu verwendenden Oefen hat Herr Hüttenverwalter Schaarschmidt die Erfahrung gemacht, dass die Halbhohöfen bei

gemacht, dass in der Zutheilung des Quarzes mit Vorsicht verfahren Werden müsse, denn ein zu grosser Zuschlag desselben verursachte nicht mur, dass die Schlacken bei dieser Arbeit zu saiger wurden, und ein grösserer Aufwand an Zeit und Kohlen stattfand, sondern auch diese im Kupfergehalt um 2-4 Pfd. erhöht wurden. Eine Beschickung von

100 Cntr. geröstetem Kupferstein

24 — — Kupferlech

43½ — — halsbrücker saigerer Robschlacke und 8 Gentr. gepochten Quarzes

Lieserte die giinstigsten Resultate. Bei einem Zuschlage von 71/2 Catr. Quarz und nur 251/2 Catr. gedachter Schlacken zu der genannten Menge Stein stellte sich ein zu starkes Nasenzein und die Schlacken wurden ungemein säiger, dass sie kaum zum Lausen zu bringen waren. Hierbei wurde das reichste Schwarzkupfer erhalten und zugleich fand man auf der Sohle des Osens eine neue 8 Catr. schwere Metallmasse von grosser Reinheit, welche ich, ohne Rücksichtsnahme auf den Silbergehalt, aus 96,01 Kupfer, 3,80 Blei und nur Spuren von Eisen zusammengesetzt fand.

der Verschmelzung reiner, reicher z. B. aus Kupfererzen dargestellter Kupfersteine, vor den Krummösen den Vorzug verdienen, indem bei ihnen ein grösseres Ausbringen in einem gewissen Zeitraum und zugleich eine weit geringere Consumtion
von Kohlen, als bei den Krummösen stattfindet.

Ist man jedoch in dem Fall, kupferarme, auf Silberhütten gefallene, unreine, entsilberte Kupfersteine zu verschmelzen, so sollen die Krummöfen ohngeachtet eines grössern Aufwandes an Brennmaterial und Zeit, dennoch vortheilhafter sein, da man hier auf Darstellung eines guten dehnbaren Kupfers bedacht sein muss. — Diese Absicht wird bei Halbhohöfen weniger erreicht, wesshalb diese demnach nur zur Verschmelzung reiner und reicher Kupfersteine zu empfehlen sein möchten, in welchem Falle sie denn aber auch grosse Vortheile gewähren. —

Gaarmachen der Schwarzkupfer.

Das Gaarmachen der Schwarzkupfer geschieht auf grossen Gaarheerden, welche früher 8 Fuss Durchmesser hatten, jetzt dagegen nur 6 Fuss Durchmesser haben.

Die Formen liegen 2 Fuss von einander und ihre verlängerte Richtung kreuzt sich in $\frac{2}{3}$ des Heerdes nach vorn zu. — Die eine Form, — gegen die Schurgasse, — liegt $\frac{1}{3}$ Zoll höher, als die andere, gegen den Abstich, und hat 6 Grad Fall, die untere dagegen 8 Zoll.

Den Heerd stösst man aus einer gröblich zerstampsten Masse aus 2 Theilen Thonschieser, 1 Theil verwittertem Talkschieser und 1 Theil Kohlenlösche. Diese Substanzen werden gehörig zusammengearbeitet und mit Wasser angeseuchtet. Zum Ausschlagen der Tiegel wendet man gewöhnliches leichtes Gestübe an.

Wenn der Heerd geschlagen ist, wird er behutsam mit grosser Vorsicht 24 Stunden lang abgewärmt, während welcher Zeit das eingesetzte Kupfer jedoch nur in schwaches Rothglüben kommt. — Nach dieser Zeit verstärkt man das Feuer und hängt, wenn wahrgenommen wird, dass das Schwarzkupfer an einigen Stellen zu sinken anfängt, das Gebläse ein. — Nach diesem kommt das Kupfer bald zum Einschmelzen und es sammeln sich die Unreinigkeiten desselben auf der Oberfläche, welche

dann sofort abgezogen werden. Allmäblig wird nun wieder das Feuer und das Gebläse verstärkt, bis das Kupfer die Geare erreicht hat. Wenn die Probe die Gaare zeigt, ist der Process beendigt —

Die Probespähne müssen hier bei vollkommener Güte des Kupfers, auf der Oberfläche, eine ins Bläuliche spielende Farbe zeigen und in der Mitte, der Länge nach, mit einem reinkupferfarbenen glänzenden Streifen versehen sein. Hie und da zeigen sich auch auf der Oberfläche Runzeln und kleine Wärzehen. An der innern Seite muss der Spahn eine reine Kupferfarbe, ohne Beimischung von Gelb, besitzen.

Die Geschmeidigkeit und Biegsamkeit des Kupfers giebt hier nur ein unsicheres Kriterion seiner Güte, und oft Anden bei diesen Versuchen Täuschungen, durch die grössere oder geringere Stärke des Probespahnes veranlasst, statt.

Auch bei dem Ausreissen des abgestochenen, vorsichtig mit Wasser abgekühlten Kupfers zeigen sich Merkmale, welche seine resp. Reinheit bezeichnen. Kommt nämlich das abgestochene Kupfer nicht geschwind genug zum Erstarren, und tropfen die ausgerissenen Scheiben noch eine zeitlang, so hat das Kupfer noch nicht die gehörige Gaare. Im entgegengesetzten Falle, wenn das Kupfer zu schnell stockt und die Tropfen nach dem Ausreissen nicht mehr fallen, sondern lange Zapfen und Faden bilden, so hat es eine zu hohe Gaare. Ein zulang und allzuhoch getriebenes Kupfer zicht zwar auch Faden beim Ausreissen, allein in diesem Falle schlägt und explodirt es gemeiniglich beim Besprengen mit Wasser.

In der Regel zieht man hier vor, das Kupfer eher höher, als zu niedrig zu treiben, weil dasselbe bei dem folgenden Einschmelzen zwischen Kohlen auf dem kleinen Gaarheerde zur Erzeugung von Platten, sich nach der theilweise stattgehabten Oxydation von selbst wieder zu Metall reducirt, während sich, wenn es zu niedrig getrieben oder zu jung gelassen wurde, Unreinigkeiten auf der Oberfläche ansammeln, welche die Arbeit ersehweren. — Auf einem Heerd werden gewöhnlich 16—18 Ctr. Schwarzkupfer in Zeit von 8—10 Stunden gaar gemacht. — In einem Zumachen oder Aufstossen des Heerdes macht man 10—12 Treiben oder Einsätze hintereinander, da die abgeschiedenen Metalloxyde den Heerd, namentlich dessen

Peripherie stark angreisen. — Auf 106 Ctr. Schwarzkupfer Mnd 5 Cubikkisfteiti hartes Holz erforderlich. Von dem ganzen Kupfergehalte der Schwarzkupfer erhält man gewöhnlich 86—88 p. C. Gaarkupfer; 10—12 p. C. des Kupfers gehen in Spielssabzüge.

Züğütemackung der Spleissabzüge oder Gaärschlacken.

Die Zugutemachung dieses Productes geschicht durch Ueberschütelzen in Halbhohöfen. — Die Localitat zwingt zu dieeem ehen so sehlerhasten, als grosse Verluste nach sich ziehenden Versichten! —

Könnte die Kupferhütte sich Kupfer – oder Schweselkiese verschaften, so wäre es besser, die Schlacken gemeinschaftlich damit zu verschmelzen, das Kupferoxyd derselben nach vorhergegangener Desoxydation in die Verbindung mit Schwesel zu bringen und Kupferstein zu erzeugen, der, aus die oben gedarchte Weise behandelt, reines Kupfer liesern würde. — Leider ist man jedoch, wegen gänzlichen Kiesmangels, nicht im Stande, dieses rationelle Versahren auwenden zu können.

Die Halbhohöfen, über welche das Verschmeizen der Schlakken unternommen wird, stellt man über den Sumpf mit Schlakkenspur zu. Die Form erhält 10 Zoll Höhe und 21/2 Grad Fall.

Die Arbeit geht sehr hitzig und lebhaft. — Man erhält Abzügskupfer, welche auf 60 Pfd. in Gaarkupfer kommen. — Da dieser Gehalt zu niedrig ist, um das Product sogleich auf dem Gaarheerd weiter zu verarbeiten, so verblässt man es zu- vor, welches, wie auf der Frau Marien Saigerhütte auf dem Oberharz und auf der Saigerhütte zu Grünthal im Erzgebirge geschieht, und bringt es dadurch auf einen Gehalt von 95—97 Pfd. Gaarkupfer.

Dieses verblasene Abzugkupfer wird bei dem Gaarmachen der ordinären Schwarzkupfer in Quantitäten von 2 — 3 Ctr. zu einem Gaarmachen zugesetzt und so nach und nach verarbeitet. — Obgleich durch das Verblasen die schädlichen Beimengungen entfernt worden sind, so äussert die Zutheilung diemengungen entfernt worden sind, so äussert die Zutheilung diemes, selten guten, Schwarzkupfers beim Gaarmachen dennoch einen merkbaren unangenehmen Einfluss, denn die auf diese Weise dargestellten Gaarkupfer sind niemals so rein, als die

bei der obengennanten alleinigen Begutemichung der finten Schwarzkupfer erhaltenen.

Man hat jetzt jedoch ein Verfahren ausgemittelt, iust diesen unreinen Abzugukupfein gutes, sehr brauchburds Gaarkupfer, wiewohl mit einem erhöhten Kestenzufwind, herzustellen, Dusselbe gründet sich auf die Eigensehaft den Bieies,
die negativeren, leicht exydirbaren Metalle mit Leichtigkeit aufzunehmen.

Das Abzugskupfer wird auf dem grossen Gaarheerde eingeschmolzen, worauf die Unreinigkeiten abgezogen und auf 1 Schmelzen von 16 Ctr., 2 Ctr. silberarmes Glättblei zugesetzt werden. — Nach der Vereinigung beider Metalle wird die Masse im Heerde sehr dünnflüssig und treibt sehr stark, bis das Kupfer die Gaare erlangt hat. Bei diesem Prozesse gehen jedoch gewöhnlich 16 p. C. Kupfer in den Abzug.

Wenn dieser Abzug für sich verschmolzen wird, bekommt man zwar eine geringe Menge Blei wieder, jedoch bleibt dieses Verfahren, so rationell und zweckmässig es auch erscheinen möchte, nur in solchen Fällen anwendbar und empfehlungswerth, wenn es darauf ankommt, aus sehr unreinen kupferhaltigen Produkten, ein reines Gaarkupfer herzüstellen und die Kosten des Bleizuschlages durch den Verkaufspreis des erzeugten Gaarkupfers gedeckt werden. —

·Kupferkammermanipulation.

Die erste und zugleich wichtigste Arbeit bei der weiteren Verarbeitung des auf dem grossen Gaarheerd erzeugten Gaarküpfers ist das sogenannte Plattengiessen, denn von der Güte der Platten ist die resp. Güte der Hammerarbeit abhängig. Das Einschmelzen des gedachten Gaarküpfers geschieht auf kleinen Gaarheerden. Der Schmelztiegel wird aus der nämlichen Masse geschlagen, aus welcher der Heerd auf dem grossen Gaarheerde gebildet wurde. —

Er fæst 6 Ctr. noch nicht völlig reinen Gaarkupfers. Die Form legt man 1½ Zoil hoch über den höchsten Punkt des eingeschmolzenen Kupfers, mit 16 Grad Fall.

Die Beschickung besteht meist aus 3 — 4 Ctr. Gankupfer; der Rest zu 6 Ctr. aus Abfählen und aufgekauften älten Kupfer. Zuwotlen wird jedoch wohl auch Spleisskupfer allein eingesetzt.

— Das Einschnielsen unternimmt man mit starkem Gebläsb und guten groben Kohlen; es dauert gewöhnlich 2 Stunden, worauf Probe genemmen wird, bei deren Beurtheitung im Allgemeinen dasselbe gilt, was oben bei der Probe vom grossen Gaarheerde angegeben wurde; nur ist hier zugleich die Geschmeidigkeit des Probespahns unerlässliches Erforderniss, und diese Engenschaft lässt sich auch genau bestimmen, da die Probe sehr dünn ausgezogen werden kann. —

Nach dem Einschmelzen der letzten Parthien des aufgesetzten Kupfers trägt man auf die ganze Quantität desselben $1\frac{1}{2}$ —3 Pfd. armes Blei in den Tiegel, wodurch man einen doppelten Zweck beabsichtigt. Erstens will man zu verhindern suchen, dass das Kupfer in metallischem Zustande Sauerstoff absorbire, wodurch dasselbe, ohngeachtet es seinen metallischen Zustand nicht verliert, dennoch spröde wird; zweitens will man durch die sich aus dem Blei erzeugende Glätte die fremdartigen Beimengungen des eingeschmolzenen Kupfers, welche sich auf der Oberfläche ansammeln, entfernen.

Man hat auch hier die Erfahrung gemacht, dass zuweilen die Gaarkupfer, welche von sehr reinem Schwarzkupfer und sogar von den Abfällen bei der Hammerarbeit erzeugt werden, ohngeachtet aller Sorgfalt bei dem Gaarmachen, auffallende Sprödigkeit zeigen. Diese Erscheinung rührt bekanntlich von der Bildung geringer Mengen von Kupferoxydul her, welches sich auf der Obersläche des schmelzenden Kupfers erzeugt und sodann in der ganzen Metallmasse vertheilt. Um diesen Uebelstand zu beseitigen, setzt man hier beim Gaarmachen nach dem Einschmelzen des Kupfers etwas Blei auf den Heerd, und zwar auf eine Post von 6 Ctr. 1½ bis 2 Pfd. Wie mir versichert wurde, entspricht auch dieser Zusatz von Blei ganz dem beabsichtigten Zweck und man erhält sehr reines dehnbares Kupfer. —

Zweiselhaft erscheint es mir jedoch, ob alles bei diesem Versahren zugesetzte Blei wieder völlig aus dem Gaarkupser entsernt werde, und ich möchte glauben, dass dieses Metall nach dem Gaaren immer noch kleine Mengen von Blei enthalten werde. — Das Blei hat nämlich eine grosse Verwandtschaft zum Kupser, wenn es mit diesem in sehr geringen Mengen legirt ist, und sehr kleine Mengen von diesem Metall können aus

dem Kupfer bei dem Gaarmächen nur höchst schwierig und mit grossem Kupfer- und Zeitverlust entfernt werden. — Nur in dem Falle möchte sich alles Blei vollständig oxydiren, wenn die zum Kupfer beim Gaaren zugesetzte Quantität genau dem von dem Kupfer absorbirten Sauerstoff äquivalent ist, also wenn dieses Metall nur in sehr kleinen Antheilen dem Kupfer zugesetzt wird. —

Unter Direction des Herrn Hofkammerraths von Sväiczer ist durch Herrn Hüttenverwalter Schaarschmidt der Kupferraffinationsprozess in neuerer Zeit hier sehr vervolikommet worden; und man erzeugt Gaarkupfer, welche in ihrer Güte den im Temesvarer Bannate producirten gleich kommen sellen, und aus denen die grössten Gespanne getrieben werden.

Anmerkung.

In der bedeutenden Kupferraffinerie zu Vienne im Iseredepartement ohnweit Lyon sah ich folgendes Verfahren zur Abscheidung des Sauerstoffs, welchen das Kupfer bei dem Raffiniren absorbirt, anwenden! — Man stellte aus Kanonen, welche von den Franzosen bei der Expedition nach Morea erobert, und von dem Besitzer des Werks, Herrn Frèrejean, aufgekauft worden waren, durch ein oxydirendes Schmelzen in
Flammöfen metallisches Kupfer dar. Nachdem man sich durch
die Spahnprobe von der Gaare des Kupfers überzeugt hatte, wurden die Züge des Reverberirofens zugestellt, schnell stark ausgetrocknete lauge Holzscheite auf den Raffinisheerd gebracht
und das flüssige Kupfer hiermit eine 1/2 Minute von 2 Arbeitern umgerührt. Dieses geschah ohne eine Art von Explosion;
und es war nur ein starker Rauch von der Verkohlung des
Holzes zu bemerken. —

Nachdem diese Operation beendigt war, wurde das Kupfer sogleich aus dem Heerde gelassen. — Herr Frèrejean versicherte mir, dass diese Manipulation sehr vortheilhaft sei und er seit ihrer Einführung ein sehr geschmeidiges, bei weitem weniger sprödes Kupfer, als früher erhielte. Aus solchem aus Kanonen dargestellten Kupfer habe ich Bleche von 18 Fuss Länge, 6 Fuss Breite und eirea 1 Linie Stärke auf sehr grossen Walzwerken auswalzen sehen, welche zum Beschlagen der Schiffe bestimmt waren. — Der bei diesem Raffiniren aufal-

lende Abaug, aus Zinn-, Kupfer- und etwas Kiernoxyd bestehend, wurde reducirt und lieferte eine röthlich gelbe Legirung, aus welcher Nägel zum Befestigen der Kupferbleche an das Holzwerk der Schiffe, in Formen gegossen wurden.

Dass dieses Verfahren zur Absorbtion des Sauerstoffs aus dem raffinirten Kupfer hier vortheilbringend ist, dürste nicht zu bezweiseln sein; allein ob es auch zu demselben Zwecke auf anderen Werken beim Gaamnschen miemlich zeinen Schwarz-kupfers zweckmässig, namentlich ohne grosse Kupferverluste ausführbar ist, möchte zu bezweiseln sein. —

Bei dem Raffiniren des Kanonenmetallen müssen bedeutende Mepgen Zinn, auch wohl Blei, Zink und Eisen oxydirt werden, und um diese vollständig zu erreichen, ist es vortheilhafter, die gewöhnliche Gaare zu überschreiten, — und die Kupfer höher, als zu niedrig zu treiben.

Es wird daher hier, namentlich durch den starken Luststrom in dem grossen Flammenosen gewiss eine wiel grössere Menge Kupserexyduls gebildet werden, das Kupser daher bei weitem viel sauerstoffbaltiger sein, als bei dem Gaarmachen des Kupsers auf kleinen Gaarbeerden.

Diese verhältnissmässig grossen Mengen Kupferoxyduls werden daher durch obiges Verfahren grösstentheils reducirt. Bei dem Gaarmachen nicht übermässig wilder Schwarzkupfer auf kleinen Gaarheerden wird man die Gaare aber absichtlih nicht bedeutend überschreiten, da diess stets mit Kupferverlusten, grösperem Brennmaterial, und Zeitaufwand verbunden ist, also auch weniger Fauerstoff zu entfernen haben! — Bringt man aber die Kupfer genan zur Gaare oder übersteigt diese nur um ein Weniges, so werden sie hei dem Umrühren mit Holzscheiten leicht wieder zurückgehen! —

Pei Auwendung des in Vienne gebräuchlichen Verfahrens zur Absorbtion des Sauerstoffs des Kupfers nach der Gaare pochte daher in den gedachten Fällen in der Hauptsache der beabsichtigte Zweck erreicht werden; allein es dürfte in der Praxis picht so leicht sein, den Pubkt der Gaare zu troffen, wo gedachtes Umrähren am zweckmässigeten ist, und wie lange man zu rühren habe. — Dem Vernehmen nach hat man im Mannsfeldischen diess beschriebene Verfahren beim Gaarmachen der Kupfer auf kleinen Gaarheerden versucht, allein obne

gingtigen Enfolm; — zwar konnte den Kupfer im Heesde, wenn en übergaar war, wieder auf die Gaare zurückgeführt werden, allein das Aschern und Steigen des Kupfers, was wan dadurch vorzugsweise zu beseitigen glaubte, wurde dadurch nicht abgestellt.

Jährliche Gaarkupferproduktion.

Die jährliche Erzeugung wen Plattenkupfer beträgt in Feisch war den partienten der Schriften Wien, der der Schriften Ware und Blech verarbeitet.

Von diesen 700 Ctr. fallen circa 800 Ctr. Abfalle zum spermeligen Umschmelzen, und 400 Ctr. Verkaustwaare; die um den Preiss von 54 Fl. == 36 Rthl. à Ctr. in den Handel gebracht wird. Die Arbeiter erhalten beim Plattengiessen pro Ctr. Plattenkupfer & Krar. und pro Ctr. getiefte Waare und Blech 2 Fl. 24 Krzr. —

Ştatistische Bemerkungen über das Metallausbringen des Nagybanyer Bergbaues.

Im Jahre 1827 wurden zu Nagybanya von den Aera-, rial Gruben eingeliefert:

83403 Ctr. 53 Pfd. Erze und Schlieche, welche enthielten:

6532 , 75 , Blei, 39 Pfd. Kupfer, 145 Mr. 5 Lth. — Qt. 2 Den. Feingold und 5737 Mrk. 10 Lth. 2 Qt. 1 D. Feinsilber.

2) Von den Gewerken:

41514 Ctr. 85 Pfd. Erze und Schlieche, mit

345 ,, 3 ,, Blei, 83 Ctr. 82 Pfd. Kupfer, 239 Mr. 16
Lth. — Qt. 7 D. Feingold, und 4773 Mr. 2 Lth. 2 Qt.
2 D. Feinsilber.

Die ganze Einlieferung in gedachtem Jahre hesteht demnach aus:

198917 Ctr. 78 Ptd. Erzen und Schliechen, mit

7477 ,, 28 ,, Blei, 84 Ctr. 14 Pfd. Kupfer, 385 Mr. 5 Lth. 8 Qt. 1 D. Feingold und. 10510 Mr. 13 Lth. 1 Qt. Feingilber.

Im Jahre 1836 wurden von den Aeraritif-Gruben eingeliefert:

98234 Ctr. 75 Pfd. Erze und Schlieche, mit

8141 " 79 " Blei, 52 Pfd. Kupfer, 182 Mrk. 10 Lth. 1 Qt. 1 D. Feingold und 6138 Mr. 13 Lth. — Qt. 3 D. Feinsilber.

Von den Gewerken:

46924 Ctr. 3 Pfd. Erze und Schlieche, mit

1118 ,, 21 ,, Blei, 34 Ctr. 11 Pfd. Kupfer, 296 Mrk. 14 Lth. 1 Qt. 2 D. Feingeld und 5414 Mr. 3 Lth. 3 Qt. 2 D. Feinsilber.

Die ganze Einlieferung beträgt daher in gedachtem Jahre: 145158 Ctr. 78 Pfd. Erze und Schlieche, mit

9260 "Blei, 34 Ctr. 63 Pfd. Kupfer, 479 Mr. 8 Lth. 2 Qt. 3 D. Feingold und 11553 Mr. 1 Lth. — Qt. 1 D. Feinsilber.

Bei der hiesigen Goldeinlösung, einer königlichen Anstalt, in welcher das durch die Poch- und Waschwerke im hiesigen Distrikte producirte Mühlgold, d. i. dasjenige, welches man aus den Schliechen, die sich auf den Planchen (leinene Decken, womit die Rinnen, welche an den Austrageöffnungen der Pochwerke angebracht sind, bedeckt werden) niederschlägen, so wie den aus den ersten Kanälen der Mehlführung erhaltenen auszieht, — eingeliefert und angekauft wird, betrug die Einlösung im Jahre 1826

1) Von den Aerarial-Gruben:

Mr. Lth. Qt. D. Mr. Lth. Qt. D.

59 6 2 1, darin 42 13 — 1 Feingold und 15 4 — 1 Feinsilber.

2) Von den Gewerken:

Mr. Lth. Qt. D. Mr. Lth. Qt. D.

115 1 3 3, darin 78 14 2 Feingold und 33 7 3 — Feinsilber.

Summe 174 8 . 2 — darin 121 11 . 2 3 Feingold und 48 11 3 1 Feingilber.

, , -• . • ______ . • • N. , , ` •

Im Jahre 1827.

1) Von den Aerarial-Gruben:

Mr. Lth. Qt. D. Mr. Lth. Qt. D.

49 8 3 2 mit 35 12 1 1 Feingold und 13 12 2 1 Feinsilber.

2) Von den Gewerken:

Mr. Lth. Qt. D. Mr. Lth. Qt. D.

98 3 2 2 mit 66 4 1 — Feingold und 31 15 1 2 Feinsilber.

Summa 147 12 2 — mit 102 — 2 1 Feingold und 45 11 3 3 Feinsilber.

Die Kapniker und Felsöbanyer Reviere und Olahlaposbanya erzeugen unter den königlichen Gruben das mehrste Mühlgold; der Kreuzberg zu Nagybanya liefert nur kleine Mengen.

Von den Gewerken löst man am mehrsten ein; und zwar von Bota (Sargabanya) auf dem höchsten Punkte des Kapnicker Gebirges, und von

Werseswisz und Zsarrambo.

Das eingelöste Mühlgold wird von dem hiesigen Kinlösungsamte für jetzt ad interim nach Kremnitz geschickt; künftig soll es dagegen sofort nach Wien eingeliefert werden. —

Der Werth des Goldes und Silbers, welches in den in den Jahren 1826 und 1827 eingelieserten Erzen und Mühlgolde ent halten war, betrug in jedem der gedachten mehr, als

366,000 Fl. C. M. -

Ausweise.

Armverbleiung mit goldarmen Geschicken.

• In 24 Zumach – und 616 Schmelzerschichten oder 375/18 Wochenwerken wurden verschmolzen:

In Flammröstöfen verröstete Kiesschliche 26,459 Ctr. 36 Pfd. mit 810 Mrk. 3 Loth 3 Qt. güldischem Silber und 46 Mrk. 5 Loth 3 Qt. Gold.

Journ. f. prakt. Chemie. I. 8.

In Flammröstöfen verröstete Silberschlieche 2038 Ctr. 49 Pfd. mit 235 Mrk. 3 Loth 1 Qt. — D. güldischem Silber und 5 Mark 7 Loth 1 Qt. 1 D. Gold.

In Flammröstöfen verröstete Silbererze 4150 Ctr. 10 Pfd. mit 682 Mark. 3 Loth. 1 Qt. güldischem Silber und 5 Mark. 10 Lth. Gold.

Probirlaboratoriums - Silberschlieche 64 Ctr. 26 Pfd. mit 14 Mark 3 Lth. güldischem Silber und 4 Lth. 1 Qt. 3 D. Gold.

Münzamtsgekrätz – Silberschlieche 107 Ctr. 64 Pfd. mit 25 Mrk. 3 Lth. 2 Qt. güldischem Silber und — Mrk. 5 Lth. 1 Qt. Gold.

Kupfererze Silberschlieche 325 Ct. 81 Pfd. mit 16 Ctr. 19 Pfd. Kupfer, 5 Mrk. 13 Lth. 3 Qt. güldischem Silber.

Vorschlagsblei von der Kupferauflösung 60 Ctr. mit 18 Mrk. — Lth. 3 Qt. — D. güldischem Silber und — Mrk. 2 Lth. 1 Qt. Gold.

Glättblei 1600 Ctr. mit 260 Mrk. — Lth. — Qt. — D. güldischem Silber und 4 Mrk. 11 Lth. Gold.

Summa der verschmolzenen Masse 34805 Ctr. 93 Pfd. mit 1660 Ctr. Blet, 16 Ctr. 19 Pfd. Kupfer, 1991 Mrk. 11 Leth 1 Qt. güldischem Silber und 62 Mrk. 13 Leth 3 Qt. Gold.

Ausgebracht wurden hiervon: Werkblei 1450 Ctr. — Pfd. à Ctr. 12 Loth — Qt. — D. güldisches Silber und 9 D. Gold mit 1450 Ctr. Blei, 1087 Mark 8 Loth güldischem Silber und 38 Mark 3 Loth 1 Qt. 3 D. Gold.

Armverbleiungsstein 33000 Ctr. à 5 Pfd. Blei, 4 Pfd. Kupfer, 3 Loth. 3 Qt. güldisches Silber, 6 D. Gold, mit 165 Ctr. Blei, 132 Ctr. Kupfer, 773 Mrk. 7 Loth — Qt. 1 D. güldischem Silber und 18 Mrk 2 Loth Gold.

Ausgeschiedenes geschmolzenes Ausbrenngekrätz 466 Ctr. 1 8 Pfd. Blei, 4 Pfd. Kupfer, 1 Loth güldisches Silber und 20 D. Gold, mit 38 Ctr. 80 Pfd. Blei, 18 Ctr. 4 Pfd. Kupfer, 78 Mark 12 Loth güldischem Silber und 1 Mark 1 Leth 3 Qt. 3 D. Gold.

Ordinäres Ausbrenngekrätz 340 Ctr. à 4 Pfd. Blei, 1 Pfd. Kupfer, 3 Loth güldisches Silber und 8 D. Gold, mit 13 Ctr. 60 Pfd. Blei, 3 Ctr. 40 Pfd. Kupfer, 9 Mark 11 Loth güldi- schem Silber und 4 Loth 3 Qt. 1 D. Gold.

Summa des Ausbringens 5550 Ctr. Produkte, worin 1667 Ctr. 40 Pfd. Blei, 153 Ctr. 80 Pfd. Kupfer, 1899 Mark 6 Lth. güldisches Silber, 57 Mark 12 Loth — Qt. 3 D. Gold.

Hierbei war der Zugang an Blei 7 Ctr. 40 Pfd., an Kupfer 153 Ct. 60 Pfd.

Der Abgang an güldischem Silber 57 Mark 12 Loth — Qt. 3 D., an Gold 5 Mark 1 Loth 2 Qt. 1 D.

An Kohlen wurden verbraucht 15,910 Säume = 48 p. C. und 5300 Ctr. Kalksteine.

Armverbleiung mit goldreichen Geschicken.

In 24 Zumach – und 381 Schmelzerschichten oder 294/18 Wochenwerken wurden verschmolzen:

In Flammröstöfen verröstete Kiesschlieche: 18,192 Ctr. 55 Pfd. mit 776 Mrk. 3 Loth — Qt. — D. güldischem Silber und 172 Mrk. 11 Loth 2 Qt. 2 D. Gold.

In Flammröstöfen verröstete Silberschlieche 570 Ctr. 25 Pfd. mit 61 Mrk. 10 Loth 1 Qt. — D. güldischem Silber und 18 Mrk. 5 Loth 3 Qt. 1 D. Gold.

In Flammröstöfen verröstete Silbererze 1783 Ctr. 59 Pfd. mit 152 Mrk. 14 Loth — Qt. — D. güldischem Silber und 18 Mrk. 5 Loth 3 Qt. 1 D. Gold.

Summa der Erze und Schlieche 20,552 Ctr., 39 Pfd. mit 990 Mrk. 11 Loth 1 Qt. güldischem Silber und 198 Mrk. 15 Loth 1 Qt. Geld.

Vorschlagsblei von dem Auflösungslechschmelzen 1050 Ctr. 3 Loth güldisches Silber mit 1050 Ctr. Blei, 196 Mrk-4 Loth güldischem Silber und 1 Mrk. 8 Loth 2 Qt. Gold.

Summa ins Verschmelzen: 21,602 Ctr. 39 Pfd. mit 1050 Ctr. Blei, 1186 Mrk. 15 Loth 1 Qt. güldischem Silber und 198 Mrk. 7 Loth 3 Qt. Gold.

Ausgebracht wurden hiervon: Werkblei 900 Ctr. à Ctr. 11 Loth güldisches Silber und 48 D. Gold mit 618 Mark 12 Loth güldischem Silber und 116 Mark 4 Loth — Qt. 2 D. Gold.

Armverbleiungslech 2460 Ctr. à Ctr. 5 Pfd. Blei, 4 Pfd. Kupfer, 3 Loth güldisches Silber und 34 D. Gold mit 123 Ctr. Blei, 98 Ctr. 40 Pfd. Kupfer und 461 Mrk. 4 Loth güldischem Silber und 61 Mrk. 4 Loth — Qt. 2 D. Gold.

Geschiedenes Ausbrenngekrätz 280 Ctr. à 7 Pfd. Blei, 3 Pfd. Kupfer, 1 Loth 3 Qt. güldisches Silber, 50 D. Gold, mit 19 Ctr. 60 Pfd. Blei, 8 Ctr. 40 Pfd. Kupfer, 30 Mrk. 10 Loth güldischem Silber und 4 Mrk. 11 Loth Gold.

Ordinäres Ausbrenngekrätz 200 Ctr. à Ctr. 3 Pfd. Blei, 1 Pfd. Kupfer, 3 Qt. güldisches Silber, 20 D. Gold mit 6 Ctr. Blei, 2 Ctr. Kupfer, 9 Mark 6 Loth güldischem Silber und — Mrk. 11 Loth 2 Qt. 3 D. Gold.

Summa des Ausbringens 3840 Ctr. Produkte, worin 1148 Ctr. 60 Pfd. Blei, 108 Ctr. 80 Pfd. Kupfer, 1120 Mrk. güldisches Silber und 182 Mark 11 Leth — Qt. 1 D. Gold, und 13,000 Ctr. Schlacken.

Der Zugang an Kupfer betrug bei dieser Arbeit 108 Ctr. 80 Pfd, der Abgang an Blei 1 Ctr. 40 Pfd., an güldischem Silber 66 Mark 15 Loth 1 Qt., an Gold 15 Mark 12 Loth 2 Qt. 3 D.

Der Kohlenverbrauch betrug 9864 Säume = 48 p. C.; an Kalkstein wurden verbraucht 3360 Centner.

Kupferauflösung in Halbhohöfen.

In 6 Zumach – und 169 Schmelzerschichten oder 13 Wo-: chenwerken wurden verschmolzen:

Geröstetes Lech vom Reichverbleiungs - Lechschmelzen: 2010 Ctr. à Ctr. 9 Pfd. Blei, 24 Pfd. Kupfer, 3 Loth 2 Qt.

güldisches Silber mit 180 Ctr. 90 Pfd. Blei, 482 Ctr. 40 Pfd. Kupfer, 427 Mark 3 Lth. güldischem Silber.

056

M

C

lari

PK

(T

ild

i, ‡

M

8:

1

Geröstetes geschiedenes Ausbrenngekrätz 112 Ctr. à Ctr. 20 Pfd. Blei, 18 Pfd. Kupfer und 2 Loth güldisches Silber mit 22 Ctr. 40 Pfd. Blei, 20 Ctr. 16 Pfd. Kupfer, 14 Mark güldischen Silber.

Lech vom Armverbleiungslechschmelzen 330 Ctr. à Ctr. 5 Pfd. Blei, 20 Pfd. Kupfer, 3 Loth 2 Qt. güldisches Silber 2 D. Gold, mit 16 Ctr. 50 Pfd. Blei, 66 Ctr. Kupfer, 72 Mark 3 Loth güldischem Silber und 9 Mark — Loth 1 Qt. Gold.

Saigergekrätz vom Schmelzen des Auslösungsleches 100 Ctr. à 40 Pfd. Blei, 30 Pfd. Kupfer, 2 Loth güldisches Silber, 3 D. Gold mit 40 Ctr. Blei, 30 Ctr. Kupfer, 12 Mark 8 Loth güldischem Silber und 2 Loth 1 Qt. 1 D. Gold.

Reiche Glätte 1000 Ctr. à 80 Pfd. Blei, 1 Loth güldisches Silber, 5 D. Gold, in Summa 800 Ctr. Blei, 62 Mrk. 8 Loth güldisches Silber und 1 Mrk. 3 Loth 2 Qt. Gold.

Ordinäre Glätte 1100 Ctr. à 90 Pfd. Blei, 1 Qt. güldisches Silber und 7 D. Gold, mit 990 Ctr. Blei, 17 Mark 3 Loth güldischem Silber und 7 Loth 2 Qt. Gold.

Schwarzkupfer von Borsā 250 Ct. å 87½ Pfd. Kupfer, 9 Mark 3 Loth 1 Qt. güldisches Silber, 2 D. Gold mit 218 Ctr. 12 Pfd. Kupfer, 153 Mark 5 Loth — Qt. 2 D. güldischem Silber und 1 Mark 3 Loth — Qt. 2 D. Gold.

Summa der verschmolzenen Produkte 4962 Ct. mit 2049 Ctr. 80 Pfd. Blei, 816 Ctr. 68 Pfd. Kupfer, 758 Mark 14 Loth — Qt. 2 D. güldisches Silber und 3 Mark 10 Loth 1 Qt. 1 D. Gold.

Ausgebracht wurde hiervon: Armes Werkblei 1756 Ctr. à Ctr. 4 Loth 3 Qt. 1 D. güldisches Silber und 2 D. Gold mit 528 Mark 2 Loth 3 Qt. güldischem Silber und 4 Mrk. 2 Loth Gold

Auslösungsleche 1900 Ctr. à Ctr. 13 Psd. Blei, 42 Psd. Kupfer, 2 Loth güldisches Silber und ½ D. Gold, mit 247

510 Kersten Beschreib. ungarischer Hüttenprocesse

Ctr. Blei, 798 Ctr. Kupfer, 237 Mark 8 Loth güldischem Silber und 7 Loth 1 Qt. 2 D. Gold.

Ausgebracht wurden hiervon 3656 Ctr. Produkte, worin 2003 Ctr. Blei, 789 Ctr. Kupfer, 765 Mark 10 Loth 3 Qt. güldisches Silber und 4 Mark 9 Loth 1 Qt. 1 D. Gold.

Der Bleiverlust betrug gegen das Vorlaufen 46 Ctr. 80 Pfd., der Kupferverlust 18 Ctr. 68 Pfd.

Der Zugang an güldischem Silber und Gold, wegen Unsicherheit der Proben im Kleinen, 6 Mark 12 Loth 2 Qt. 2 D. güldisches Silber und — Mark 15 Loth — Qt. 1 D. Gold.

Der Verbrauch an Kohlen betrug 1470 Säume = 30 p. C.

Der Verbrauch an Eisen betrug 140 Ctr. = 5 p. C.

Inhalt des ersten Bandes.

Erstes Heft.

Zur organischen Chemie und Physiologie.

I. Das Kapnomor von Dr. Reichenbach (Neunzehnte Fortsetzung der Beiträge zur n\u00e4hern Kenntniss der trockenen Destillation organischer K\u00f6rper). Seite 1 – 22.

Rückblick auf des Verf. frühere Arbeiten 1. Darstellungsverfahren dieses neuen Grundstoffs 8, welcher in allen Theeren vorkommt und einen der vorwaltenden Bestandtheile derselben bildet 18. Reindarstellung sehr erschwerende, mannichfaltige, Complicationen mit anderen Producten der trockenen Destillation 19, deren Hauptunterscheidungsmerkmale aufgezählt werden 18. Die scheinbar mit dessen Eigenschaften in Widerspruch stehenden Umwege bei der Darstellung werden mit Rücksicht auf dieses Verhalten erläutert und die Handgriffe zur Scheidung des Kreosots und Picamors 19, des Eupions Paraffins 20, des leicht oxydabeln Principes der Theere, des Mesits (Essiggeistes), eines mit concentrirter Salzsäure sich blaufärbenden Grundstoffs 21, eines leichten und leichtflüchtigen und eines schweren und schwerslüchtigern fremdartigen Oels, um das Kapnomor in vollkommen reinem Zustande zu gewinnen, werden gelehrt 22. Ableitung des Namens 6. Physisches Verhalten dieses an die ätherischen Oele sich anschliessenden Grundstoffs von aromatischem Geruch und brennendem Geschmack 6. Chemisches Verhalten 7. Es erscheint im Allgemeinen indifferent 8, geht aber mit Schwefelsäure eine Verbindung ein 9, welche erst beim Sieden zerlegbar 10, und mit mehreren Basen sehr stabile (kapnomorschwefelsaure) Salze bildet, von denen das Kalisalz seiner Schwerlöslichkeit wegen 10, 17, und das Ammoniaksalz, der Anwendung halber, welche davon zur Reinigung des Kapnomors gemacht wird, besonders hervorgehoben zu werden verdienen 10, 18, 29. Verhalten gegen nicht metallische Elemente 7, gegen Kalium, Natrium 9, Schwefelkohlenstoff 15, Jodkohlenstoff und Säuren 9, insbesondere krystallisirte 10, gegen Basen und Salze 12, gegen Wasser 11, Alkohol 14, Aether, Oele, die Theerprincipe 15, Harze und ähnliche organische Körper 16. Löst Kaoutschuk in der Siedhitze 16. Verhalten zu einigen Farbestoffen; Indig wird nicht gelöst, ebend. Alkaloiden und Alkaloidsalzen 17. Umbildung durch Salpetersäure und durch Chlor, erstere bildet einen krystallisirberen

Körper 8. Die medicinische Wirksamkeit wird dadurch sehr herab gestimmt 2, 18. Nutzahwendung 19.

Nachschrift der Redaction. S. 22 - 32.

Ueber Runge's neue Producte der Steinkohlendestillation 23. Eigenschaften, namentlich charakteristische Farbenreactionen und Darstellung drei neuer, angeblich eigenthümlicher, basischer Grundstoffe, des Kyanols 24, 25, 27, 28, Pyrrols 24, 27 und Leukols 25, 28 und drei solcher Säuren, der Karbolsäure 24, 25, 26, 29. Rosolsäure (ein Pigment) 25, und 30 und Brunolsäure 26, 30. Kleesaures Leukol und Kyanol 29. Eigenthümliche Substanz im Fichtenholz und anderen Holzarten, als Reagens auf Kyanol, Pyrrol und Karbolsäure zu benutzen 24, 31. Verkauf von Eupion, Kreosot, Paraffin und Naphthalin in Berlin 31.

- II. Beiträge zur Kenntniss der Fettsubstanzen, von Dr. J. R. Joss in Wien. S. 32.
 - 1) Ueber die physischen Eigenschaften einiger Fettsubstanzen und der daraus gebildeten Seifen. S. 32-38.
 - I. Cocosbutter; durch Kali nicht, leichter durch Natron verseifbar, blendend weisse, sehr harte und spröde Seife 33.
 - II. Cochenille-(Kermes-) Fett 33; sehr weisse, mit der Zeit gelbliche, sehr harte Seife 34.
 - III. Dachsfett; ungemein schöne, blendend weisse Seife 34.
 - IV. Fasanfett 34; Seife sehr weiss und hart 35.
 - V. Fuchsfett 35.
 - VI. Hasenfett; gelbliche, lockere, harte Seife 35.
 - VII. Hundefett 35; Seife sehr hart, schneeweiss, mit der Zeit grünlichweiss 36.
 - VIII. Kalbsfett; Seife ziemlich hart, bräunlichgelb, dunkelt am Lichte 36.
 - IX. Kameeltalg 36; Seife bräunlich weiss, sehr hart 37.
 - X. Kammfett; weiche, etwas schmierige Seife 37.
 - XI. Pferdésett; Seise braun, sehr hart, mit der Zeit weicher 38.
 - XII. Pferdemark; Seife schön weiss, sehr fest 88.
 - 2) Ueber die näheren Bestandtheile des Hirschtalgs. Seite 38-43.

Durch Alkohol von 0,815 in *drei* Bestandtheile zerlegbar 39, einen unlöslichen, *Stearin* 41, einen löslichen bei o sich wieder ausscheidenden 40, wahrscheinlich *Margarin* 43, und einen gelöst bleibenden, *Elain* 39. Alle margarinsaure Verbindungen liesernde Fette enthalten wahrscheinlich das Margarin 48. (Vergl. S. 190.)

3) Ueber, die Darstellung der flüchtigen Fettsäuren. Seite 43 - 46.

Chevreul's Methode 43 ist unbestimmt und mit grossem Verluste verknüpft 44. Verfahren des Verf. 45.

III. Untersuchungen über die Farbenveränderungen der Blüthen, v. G. Schuzzler und C. Lachenmeyer. S. 46-58.

Blaublühende Hortensien erzeugt durch drei verschiedene Erden, deren quantitatives Mischungsverhältniss ermittelt worden 47, 48, 49, woraus, übereinstimmend mit anderen Erfahrungen, sich ergab, dass der Kohlegehalt diese Farbenwandlung bedinge 49; aber auch Eisenoxyde 50 und Alaun scheinen ähnliche Wirkungen hervorzubringen 51, die wahrscheinlich von einem eigenthümlich desoxydirten Zustande des Erdreichs, den sie bedingen, aber nicht eben von unmittelbarem Uebergang in die Pflanze abzuleiten sind 52, woraus zugleich das öftere Misslingen des Versuches zu erklären, ebend. So schliesst sich diese Farbenwandlung eng an diejenigen, welche in den verschiedenen Stadien der Entwickelung bei vielen anderen Blüthen natürlichvorkommen 53. Ordnung, nach welcher diese Farbenveränderungen erfolgen (Taf. I.) 54. Weisse Blüthen sind nur als sehr erblasste Arten der übrigen Farben zu betrachten 54 Anm. und nicht als minder oxydirte (Agardh) 55 Anm. Analogie jener natürlichen Veränderungen mit der Wirkung von Säuren und Alkalien auf verschiedene Pflanzenpigmente 55. Alles deutet auf eine mit fortschreitender Entwickelung zunehmende Desoxydation, ebend. Gegensatz der Farbenfolge bei der Entwicklung mancher Pflanzentheile, welche auf zunehmende Oxydation zu deuten 56. Gegensatz im Roth des Farbenspectrums der Blüthen, den beiden Farbenreihen, der gelb-rothen und der blau-rothen entsprechend 57. Jede Farbe lässt sich auf diese Art in 2 Hülften theilen 58. Ueber das polarische Verhalten der Farbestoffe auf beiden Seiten der Stengelblätter (Dutrochet) 58.

IV. Ueber das Alkaloid aus Solanum tuberosum, von Dr. Fr. Jul. Otto. S. 58-74.

Geschichtliches vom Solanin 59, welches bei den Kartoffeln vornehmlich in den Keimen 64, ungleich weniger in den Knollen selbst und in dem Kraute vorkommt 64. Dessgleichen findet es sich in der Schlempe, ebend. Eigenthümliche Krankheit bei damit gefüttertem Mastvieh 60, und deren Behandlung 61. Entsteht nur von keimenden Kartoffeln, deren Entkeimung daher rathsam ist 78. Physische Eigenschaften des Solanins aus den Kartoffelkeimen und Nachweisung seiner heftigen narkotischen Wirkung durch Versuche 63. Frühere Darstellungsweisen des Solanins 65, und Verfahren des Verfassers 66. Eigenschaften und Verhalten gegen verschiedene Reagentien 68. Elementar-Analyse von Blanchet 72. Therapeutische Winke 74.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Ueber eine nichtzündende Flamme, beobachtet von J. W. Dorbebennen. S. 75.

Bei freiwilliger Oxydation des Aethers in Wassersiedhitze. Anderweitige Erscheinung dabei.

2) Ausserordentliche Verdichtung des Sauerstoffes durch Platinmohr, beobachtet von J. W. Doznaminum. S. 76.

Der Platinmohr absorbirt das 250fache seines Volums; wandelt Ameisensäure unmittelbar in Kohlensäure. \(\text{(Vgl. S. 114.)}\)

- 8) Französisches Platin. S. 76. Nickelhaltiges Titaneisen (Dangez).
- 4) Türkisches Mittel, auf den Grund des Wassers zu sehen, und Drehungen des Kamphers auf dem Wasser. Seite 76-78.

Aufgiessen von Oel 76. Franklin's dahin gehörige Versuche und Matteucci's über Kampherdrehungen 77. Praktische Bedeutung einer wissenschaftlichen Untersuchung.

- 5) Neuer, dem Salicin analoger Grundstoff. S. 78. Im Spartium monospermum, wie Salicin darstellbar (Lo-renzo und Moreno).
 - 6) Stärkesyrup und Zuckersieden, Abdampsen und dergl. durch erhitzte Luft. S. 78-80.

Stärkesyrup ohne Schwefelsäure 78. Brame - Chevallier's Apparat zur Verdampfung etc. mit erhitzter Luft 79. Vortheile dieser Methode 80.

Zweites Heft.

Zur analytischen Chemie, in mineralogischer und technischer Hinsicht.

- I. Vermischte chemische, mineralogische und krystallographische Bemerkungen, vom Prof. Dr. Fr. von Kobell. S. 81-95.
 - 1) Ueber die Scheidung des Eisenoxyds vom Risenoxydul durch kohlensauren Kalk. S. 81 – 87.

Beseitigung einiger Einwendungen von Berzelius gegen diese Methode und gegen des Vers. Analysen von Magneteisenerzen 82 und eines Missverständnisses von Glocker, die Ausdrücke isomorph und vicartiren betreffend 83. Neue Versuche 84 lehrten, dass man die Präcipitation des Eisenoxydes ohne Anwendung von Wärme zu bewerkstelligen, insbesondere Kochen und selbst Verdünnung, Auswaschen mit heissem Wasser zu vermeiden habe, indem sonst etwas Oxyd-Oxydul niedergeschlagen wird 86. Wiederholte Analysen bestätigten die abweichende Zusammensetzung des Magneteisenerzes von Schwarzenstein (8 = Fe4 Fe2) 87.

2) Ueber das Titaneisen aus dem Spessart. S. 27 - 80.

Mit Klaproth's Analyse 87 wird die des Verf. verglieben 88. ist wahrscheinlich eine eigenthümliche Species 89.

8) Ueber den körnigen Porcellanspath von Pasacu. Beite 89 – 90.

Dessen Zusammensetzung verglichen mit der ganz analogen des krystalltigen Minerals (nach Fuchs) 89. Bemerkenswerther, nicht zu ermittelnder Verlust 89, der vielleicht im Zusammenhange steht mit dem Sprudeln dieser Mineralien beim Schmelzen, welches auch beim Skapolith (Wernerit) vorkommt 90. Beide Minerale vielleicht ident, ebend.

4) Unterscheidung von schwefelsaurem Strontian und schwefelsaurem Baryt. S. 90-91.

Durch die Flammenfärbung der nach starkem Glühen in der Roductionstandme mit Salzsäure befeuchteten Substanzen.

5) Gadelinit. seite 91 – 92.

Das Verglimmen mancher Verbindungen ein Akt der Gestaltung (Krystallisation), nach Fuchs 91. Verglimmter, durch Säuren schwer zersetzbarer Gadolinit mit ungeglühetem verglichen hinsichtlich des spec. Gewichts 92. Reine Yttererde, gleich der Beryllerde, durch kohlensauren Kalk nicht fällbar, ebend.

6) Ueber Naumann's Bezeichnung der verticalen Prismen im diklinoëdrischen System. S. 92.

Wo neben der mathematischen Bedeutung der Flächen die physikalische 98 nicht gehörig berücksichtigt erscheint. S. 94.

7) Nickelglanz. S 93.

Mit Pentagondodecaëderflächen; die mit Ammoniak übersetzte Lösung wird oft erst blau durch Chlor.

II. Die technisch-chemische Untersuchung des Bohsalpeterk, von Dr. Mon. MEYER. S. 96-98.

Vièr. ältere Methoden 96. Die des Verfassers durch Verpusien mit 3 Schwesel und 5 Chlornatrium und Bestimmung der Schwesel säure. S: \$7.

III. Analyse eines Salzes, Welches in der Ursprungshöle der Badener Heilquelle vorkömmt, von Dr. J. R. Joss. S. 98-99.

Eisenoxydul-Alaun (?) mit eingemengtem Schwefel 99.

IV. Ueber die Quellwässer des sächsischen Erzgebirges, so wie über die atmosphärischen Wässer, von W. A. Lampadius. S. 100-101.

Erster Abschnitt. Einleitende Bemerkungen über das verschiedene Verhalten dieser Wasser, und über die ohemischen Hülfsmittel und Apparate zur Prüfung.

Verschiedenheit mancher Wässer in technischer und therapeutischer Beziehung 100, ohne nachweisbaren materiellen Unterschied 101. Die vom Vers. entdeckte Röthung der Silberlösung durch atmosphärische Wasser und anderweitige Untersuchungen derselben ebend., welche (gegen Berzelius) beweisen, dass auch seuerbeständige Salze darin vorkommen können 102. Ueber zwei Quellwasser von Zethau 103. Hauptverschiedenheit der Wasser in der Freiberger Umgegend 104. Apparate und Methoden, den Gasgehalt 105, und die Lackmusröthende Krast der Wasser zu bestimmen und letztere mit ihrem Kohlensäuregehalte zu vergleichen 107, der häusig damit in keinem Verhältnisse stehen soll 104. Versuche, diese nicht von anderen freien Säuren herrührende Wirkung auf elektrische Verhältnisse zu beziehen, sielen negativ aus 111. Methode zur Bestimmung anderer süchtiger Säuren 108. Die bei diesen Prüfungen angewandten Reagentien 110. (Fortsetzung folgt.)

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Ueber einige anomale Affinitäts-Erscheinungen, von J. W. Dorbereiner. S. 112-114.

Wechselzersetzung von schwefelsaurem Kalk und Chlornatrium 112, von saurem kohlensaurem Kalk und schwefelsaurem Natron, mit Rücksicht auf Mineralwasser-Analysen 113. Organische Säure im Ronneburger Mineralwasser, ein Analogon von Berzelius's Quellsäure, ebend. Der die Verpuffung des Knallgases verhindernde Einfluss des Stickstoffs 114.

2) Das Platin als reines Oxyrrophon (Sauerstoffgassauger) erkannt von J. W. Dorbereiner. S. 114-115.

Der Platinmohr nimmt an der Lust nur Sauerstoff, aber kein Stickgas auf 114. (Vgl. S. 76.) Der entsauerstoffte Platinmohr zieht sortwährend neuen Sauerstoff an, Wasserstoffgas nur in seinem Sauerstoffgehalt entsprechenden Mengen 115. Blitzen desselben beim raschen Erhitzen, wie chlorsaures Kali mit Braunstein, ebend.

8) Chemische Untersuchung menschlicher Gallensteine und eines andern abnormen Inhalts der Gallenblase, von Dr. L. F. Bley. S. 115—120.

Beschreibung und qualitative Untersuchung der Gallensteine 116. Quantitative Analyse 117 und Zusammensetzung 118. Untersuchung des breiartigen Inhalts der Gallenblase 119.

4) Beobachtungen über das Krystallisiren des Bleies, von J. Braunsdorf. S. 120-121.

Beim Ausgiessen geschmolzenen Bleies nach theilweisem Erstarren.

5) Ueber Chromsäure, von Dr. J. R. Joss. 8. 121-124.

Mainburg's Darstellungsmethode durch Zersetzung chromsauren Kalkes mit Oxalsäure 121 liefert dieselbe nicht rein 122, vielmehr ein gelbes Salz (basisch chromsauren Kalk) und morgeprothe Krys-

٠.

talle 126 von unbekannter Zusammensetzung, gemengt mit Chromoxydulhydrat 124. (Vgl. 123.)

6) Ueber Darstellung der Mangansäure, von J. R. Joss. S. 125 - 126.

Nach der Methode vom Fromherz.

7) Ueber das Filtriren leicht zersetzbarer Körper von demselben. S. 126 – 127.

Durch Asbest und Asbestpapier.

- 8) Brünirung der Gewehrläufe. S. 127.
- 9) Methode zur Prüfung der käuflichen Bleiglätte. Seite 127 – 128.

Behandlung mit verdünnter Schwefelsäure, um auf Eisen und " Kupfer (jedoch nur qualitativ) zu prüfen.

Drittes Heft.

Ueber Brom und Jod.

· L. Zur Geschichte des Broms, von Dr. J. R. Joss. 8.1904183.

Es wurde schon seit 1824 bei Destillation von Salzsäure aus ungarischem Steinsalze vom Verfasser wahrgenommen und anfangs für Selen gehalten 130. Zum Theil misslungene Versuche dasselbe abzuscheiden 131. Eigenthümliche grüne Färbung an verschiedenen Salzen beobachtet 132. Neuerdings fehlte der Bromgehalt im Steinsalz 133.

II. Ueber eine neue Methode Jodwasserstoffsäure zu bereiten, von Dr. J. R. Joss. S. 133 – 135.

Durch Reiben des Jodins mit Schwefelwasserstoffwasser 134, noch besser durch Behandlung suspendirten Jodins mit Blei und Zerlegung des Jodbleis mit Schwefelwasserstoff 134.

III. Ueber krystallisirtes Jod, von Dr. J. R. Joss. S. 195-196.

Grosse Krystalle 135 durch allmälige Zersetzung der Hydrojodinsäure an der Luft entstanden 136.

IV. Ueber die Auflöslichkeit des Jodbleies im Wasser, von Dr. J. R. Joss. S. 137-136.

Von dem Verf. bereits vor 10 Jahren bemerkt 187. Krystallform 138. Als Malerfarbe nicht tauglich; unter dem Mikroskop ganz durchsichtig, ebend.

Alkalimetalle.

I. Ueber Darstellung des Lithiumoxydes, von Dr. J. R. Joss. S. 139 – 147.

Grosse Schwierigkeiten dabei in Hinsicht auf die Wahl der Gefisse 139. Bei Ausschliessung des Lepidoliths mit concentrirter Schwefelsäure wendete der Verf. kapellenähnliche Schalen von feuerfestem Thon 140 und Spatel aus demselben Material mit eisernem Kerne mit gutem Erfolg an; zur Aussüssung aber sorgfältig blank gescheuerte kupferne Kessel 141. Zollgrosse Krystalle von Lithion-Kali-Alaun, bei Eindampsen erhalten 142. Schweselsaures Lithion (und wahrscheinlich alle anderen schwefelsauren Alkalien) lassen sich durch essigsaures Bleioxyd nicht vollständig zerlegen 143. Das Doppelsalz von essigsaurem Kali und Lithion, ebend. müsste in einem Kupsertiegel geglüht werden 144, wobei nur unter gewissen Umständen eine leicht zu beseitigende Verunreinigung mit Kupfer stattfindet 145, wenn gleich der Tiegel sich stark mit Kupferoxyd überzieht, was sich indess nicht chemisch damit verbindet 146. Mit essigsaurem Kali verbundenes Lithiumsalz greift'das Kupfer beim Glühen zwar stark an, nicht aber das reine Salz, ebend. Das basich-kohlensaure Lithium verhält sich gegen blankes Kupfer auf nassem Wege ebenso indifferent, als auf trockenem 145, 146. Die nach Verkohlung des essigsauren Salzes in Silber- und Platintiegeln wahrnehmbare Lithiumsamme kommt in den Kupfertiegeln micht zum Vorschein 147.

II. Zur Darstellung des Kaliums, von Dr. J. N. Joss. S. 147-150.

Ueber Wirkung des kaustischen Kah's bei Aufschliessung der Fossilien durch Glühen damit (Meissner) 147. Reduction des Kah's durch Graphit bei Rothglübbitze 148. Vorschlüge zur Kaliumbereitung,

Zur organischen und Agriculturchemie.

I. Finige Bemerkungen über das sogenannte japanische Wachs und dessen Anwendung zur Bereitung von Lichtern, von Dr. J. B. Trommsdorff. S. 151-156.

Nicht japanischen Ursprungs 151, wohl ein nordamerikanisches Kunstproduct (nach Buchner), vielleicht Fettwachs (nach Landerer) 152. Entstehung und künstliche Bereitung des letztern ebend. Versuche Landerer's 153. Trommsdorff's Beschreibung seines japanischen Wachses 154 und vergleichende Versuche über Verbrennung desselben in Lichtform mit Lichtern von anderen Materialien, in Hinsicht auf Sparsamkeit 155 und Leuchtkraft, welche seine zu Gunsten des japanischen Wachses aprachen 156. (Vgl. S. 188.)

II. Ueber den eigenthümlichen Kratzstoff, Saponin, der Rad. Saponariae levanticae, von Dr. Bluy. 8. 156-158

Reclamation früherer Darstellung als Bussy 157. Berichtigung einer Angabe von Bussy, dessen Verhalten zum Alkohol betreffend 158. Das aus gewöhnlicher Seisenwurzel dargestellte Saponin ist völlig ident ebend. (Vgl. S. 414.)

HL Ueber die feuerfesten Bestandtheile des Splintes, des mittlern Holzkörpers und des Kernholzes, von Dr. C. Sprengel. S. 158-160.

Quantitative Zusammensetzung 159. Die feuerfesten Bestandtheile nehmen vom Kern aus immer zu, mit Ausnahme der schweselsauren Salze 160.

IV. Ueber die Wirkung des gebrannten Thons als Düngungsmittel, von Dr. C. Sparngri. S. 161 – 166.

Allerdings wird Thon (Thonsilicate) durch Brennen etwas löslicher in der Humussäure, wie in anderen Säuren 161, besonders in Betracht dabei kommt ohnstreitig aber auch die Ammoniakbildung, in Folge der höhern Oxydation der durch das Brennen reducirten Kisen- und Manganoxyde in demselben, was durch Versuche nachgewiesen wird 162. Regeln beim Brennen des Thons und Düngen damit 164. (Vgl. S. 356 und 368.)

- V. Neue vegetabilische Grundstoffe, zuenmengenellt von Schweigger-Seidel. S. 166-170.
- I. Pikrotoxín, Unterpikrotoxinsäure, Menispermin und Paramenispermin.
- 1) Pikrotoxin. Ist eine schwache, den Fettsäuren vergleichbare, Säure 166. Verhalten ihrer Verbindungen mit Basen, ehend. namentlich mit Alkaloiden im galvanischen Kreise 167. Zusammensetzung und Mangel an Beziehung derselben zu seiner giftigen Wirkung 168.
- 2) Unterpikrotoxinsäure, die in reichlicher Menge in den Kokkelskörnern vorkommt, und deren Zusammensetzung 168.
- 3) Menispermin, neue Salzbase in den Kokkelskörnern 168. Zusammensetzung des schwefelsauren Salzes und der Base 169.
- 4) Paramenispermin ist nicht basischer Natur 169. Eigenschaften. (Fortsetzung Heft 7. S. 414 ff.)
- VI. Ueber einige neue Producte, welche durch die Einwirkung der Alkalien auf fette Körper, bei hoher Temperatur, entstehen, von A. Bussy. S. 171 – 180.

Producte der Destillation von Talg über Kalk 172 und derselben Operation mit Margarinsäure, Stearinsäure und Oleinsäure und Darstellung drei neuer Körper, des Margarons, Stearons und Oleons, deren Eigenschaften beschrieben werden 173, 179, 180. Ueber deren Nomenklatur 178. Anm. Das Margaron zeigt äussere Aehnlichkeit mit dem Paraffin, aber auch wesentliche Verschiedenheiten 175. Umwandlung desselben in Paraffin 178. Seine elementare Zusammensetzung, ebend. und chemische Formel, verglichen mit denen der Fettsäuren 176 (die Stearinsäure kann als margarinige Säure betrachtet werden, ebend. Anm.) zeigt, dass es eine Art (neutralen) Margarinäthers sei und sowohl in Hinsicht auf Zusammensetzung, als auf Entstehungsweise,

mit dem brenzhichen Essiggeiste (nach Liebig) die grösste Analogie besitze 178. Achnliches gilt vom Stearon 179 und vom Oleon 180.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Ueber die in der Natur vorkommenden Eisenoxydhydrate, von Prof. Dr. Fr. von Kobell. S. 181-186.

Beschreibung und Analyse a) des Nadeleisenerzes 180; b) des Göthit's 183; c) des Lepidokrokit's und d) des Stilpnosiderit's (Pecheisenerzes) und e) des Brauneisenerzes 185, welches letztere 2 Fe₂ + 3 H₂, während die übrigen und einige andere nur Varietäten von Fe₂ + H₂ 186. Nur d) vielleicht, seines opalartigen Zustandes wegen, eine besondere Species, ebend. Das durch Aetzammoniak gefällte Oxyd bildet (nach L. Gmelin) ein drittes Hydrat = Fe₂ + 2 H₂ ebend. (Vgl. Htt. 5. S. 819.)

2) Vorläufige Notiz über das Mercaptan und die Hydroxanthensäure, vom Prof. Dr. W. Ch. Zeise in Kopenhagen. S. 186 – 187.

Das Mercaptan, eine neue Schwefel-Verbindung (vgl. Hft. 5. \$. \$65.); das xanthogensaure Kali des Verf. ist wahrscheinlich Xanthonkalium.

- 8) Ueber eine merkwürdige Reduction und Krystallisation des Antimonoxydes, von Dr. L. F. Blev. S. 187-188.
- ¹ Beim Trocknen von in gewöhnlicher Weise bereitetem Oxyd auf der Ziegelsteinröhre eines Stubenofens.
 - 4) Notiz über das Verhalten verschiedener Wachs- und Talgkerzen hinsichtlich der Helligkeit des Brennens und des dabei stattfinden Verlustes, von L. F. Blay. S. 188-189.

Die Resultate weichen etwas ab von Trommsdorff's (vgl. S. 151.), und sind minder ginstig für das japanische Wachs.

5) Zusammensetzung der Fettsubstanzen. S. 189-190.

Wesentliche Unterschiede zwischen denen vegetabilischen und animalischen Ursprungs, nach Lecanu 189. Uebergänge 190. Reines Stearin und neuer starrer Fettstoff in animalischen Fetten, Margarin, ebend. (Vgl. Hft. 1. S. 42.)

- 6) Veber die nährende Eigenschaft der Gallerte. S. 190-191.
- Fehlt ihr nach Gannal 190, was widersprochen wird von Julie-Fontenelle 191. Wissenschaftliche Mystificationen, ebend.
 - 7) Notiz über den Gehirnsand, von Geh. Hofr. und Commenth. Wuffzer. S. 191 192.

Die gewöhnlichen Bestandtheile thierischer Concretionen.

8) Künstliche Krystalle von Zwiefach - Schwefelzinn. S. 192.

Von Gaudin, nach unbekannter Verfahrungsweise durch Feuer gewonnen.

Viertes Heft.

Metallurgie.

I. Beschreibung des Gold-, Silber-, Blei- und Kupfer-Ausbringens auf den königl. ungarischen Hütten zu Fernezely (Nagybanya), Kapnik, Felsöbanya, Laposbanya, Olahlaposbanya und Borsa, von C. Kersten. S. 198-245.

Vorwort 193. Allgemeinere Notizen über diese Orte und den dasigen Bergbau 194. Anzahl und Lage der Hütten des Nagybanyer Ober-Inspectorats 198. Historische Bemerkungen über den Schmelzprocess allda 200. Ursachen der in früherer Zeit erlittenen Verluste an Silber und vorzüglich an Gold 209. Eintheilung, Anlieserung, Bezahlung und Probiren der Geschicke 211. Hüttenmännische Classification der zu verarbeitenden Erze 213. Zuschläge 215. Neue, von Herrn von Svaiczér eingeführte Schmelzmethode für den Nagybányer District 216. Röstung der Erze 218. Armverbleiung 220. Erfahrungen über die Nachtheile, welche grosse Schlackenzuschläge bei dem Verschmelzen von goldhaltigen Erzen herbeiführen 222. struction der Armverbleiungsofen 223. Ueber den sächsischen Bleiarbeitsbetrieb 225 Anm. Producte der Armverbleiung 228. Aufbringen und Ausbringen 231. Reichverbleiung und Entwerfung ihrer Beschikkung 233. Producte dieser Arbeit 235. Aufbringen, Metallverluste und Vortheile derselben 237. Kupferauflösung, deren Beschiekung 240. Auflösungslechschmelzen; Beschickung 242 und Ausbringen 248. Armverbleiungslechschmelzen 244. (Fortsetzung folgt.)

II. Ueber Affinirung niederhaltigen Silbers durch Verpuffen mit Salpeter, von F. X. HAINDL, Scheider bei der Münze zu München. S. 245 – 250.

Nachtheile und Vortheile dieser Methode 245. Wesen derselben 246; sie erfordert mindestens 10 Loth Feingehalt, ebend. Salpeterbedarf 247. Grad der Feinung 248. Erfordert gute hessische Thontiegel, nicht Graphittiegel, in die jene indess am zweckmässigsten einzusetzen sind 248. Tiegelprobe 249. Einsatz 248. Gang der Operation 249. Ende derselben und Moment, wo der Tiegel zu zerschlagen ist, ebend. Die Schlacken sind wiederholt mit Kohle und Kochsalz zu schmelzen, wodurch noch 4 bis 5löthiges Silber erhalten wird 250.

Miltheilungen vermischten Inhalts.

1) Ueber ein vermeintliches Wasserstoffplatin. S. 251-252.

Darstellung und Eigenschaften, nach Boussingault 250 ist blos ein inniges Gemenge sein zertheilten Eisens oder auch Zinks (nach Descotils), von welchen die eigenthümlichen Verbrennungserscheinungen herrühren, mit Platin 252.

- 2) Unterscheidung einiger organischen Säuren. S. 252-253. Weinsteinsäure, Traubensäure, Citronensäure und Aepfelsäure, durch ihr Verhalten zum Kalkwasser nach H. Rose.
 - 3) Ersetzung der Hausenblase beim Klären. S. 253. Durch Papierteig, nach Leuchs.
 - 4) Wasserglas. S. 253.

Durch Zusammenschmelzen von 100 Quarz mit 60 Weinstein, nach Buchner.

5) Ueber Platinmohr und Eupion, von J. W. Dorbert-Ner. S. 254.

Auch Oxalsäure wird vom erstern in Kohlensäure verwandelt, andere organische Säuren nicht (Vgl. S. 76, 114 u. 369.). — Eupionthermometer.

- 6) Notiz über das Eupion. S. 254. Von Klein angeblich aus weissem Steinöl mit Vitriolöl bereitet.
- 7) Verbrennung des Eisens in atmosphärischer Luft. S. 255.

Vor einem Gebläse nach Bierley, Bestätigung und Vereinfachung des Versuches ohne Gebläse von d'Arcet.

8) Römischer Mörtel in Belgien. S. 256.

Cauchy berichtet über Auffindung der Mörtelsteine und Bearbeitung derselben im Grossen zu Antwerpen.

Fünftes Heft.

Organische Chemie.

I. Das Mercaptan, nebst Bemerkungen über einige andere neue Erzeugnisse der Wirkung schwefelweinsaurer Salze, wie auch des schweren Weinöls, auf Sulphurete, von Prof. W. Chp. Zuis min Kopenhagen. S. 257—268.

Ueber Vicariiren des Schwefels für den Sauerstoff in sogenannten organischen Substanzen 257, wohin namentlich das Teufels-dreck-, das Knoblauchs-Oel u. a. zu rechnen 258. Ersolgreiche Versuche zur Darstellung solcher Verbindungen, ebend. Uebersicht der Wirkungen schwefelweinsaurer Salze und des schweren Wein-öls auf verschiedene Sulphurete 259. Darstellung des Thielole

durch Zersetzung von Dreisach - Schwefelkalium 259, wobei wesentlich keine Schwefelwasserstoff - Entwickelung statt findet 260. (258). Aetherartiges Product der Zersetzung von Einfach-Schwefelbaryum ohne Lustentwicklung 261. Dessen Eigenschaften im gereinigten Zustande 262. Durch Destillation lässt sich ein bleifällen-Anderweitige Verschiedenheiten beider der Antheil absondern 263. Bestandtheile', zu denen besonders die Quecksilberbindende Kigenschaft des obenbezeichneten gehört 264. In reichlicherer Menge wird dieser Körper erhalten bei Anwendung von Zweifach-Schwefelbaryum, und in noch unvergleichlich grösserer Menge, wenn Schwefelwasserstoff-Schwefelbaryum genommen wird 265. Dieser Körper ist das Mercaptan, dessen Zusammensetzung vorläufig mitgetheilt, ebend. und dessen Name gerechtfertigt wird 166. Kann als Verbindung eines eigenthümlichen, aber noch nicht isolirten Grundstoffes, Mercaptum genannt, mit Wasserstoff, Hydromercaptum, betrachtet werden, ebend. Darstellung desselben aus Schwefelwasserstoff - Schwefelbaryum 267, wobei hier stets Schweselwasserstoff-Entwicklung austritt 268. (Fortsetzung im folgenden Heste S. 345.)

- II. Zusammenstellung einiger Notizen über Umbildungen sogenannter organischer Grundstoffe durch physische und chemische Einflüsse, von Fr. W. Schweig-ger-Seidel. S. 269 292.
 - 1) Entstehung der Brenzsäuren. S. 269 272.

Pelouze über ein von ihm entdecktes, vermeintlich allgemeines Gesetz ihrer Entstehung, mit besonderer Beziehung auf die in Nr. 2, 3 und 4 verzeichneten Thatsachen, 269, welches ljedoch, auf einem Missverständniss beruhend, den Namen eines Gesetzes nicht verdient 271; ein neuer Bewels, wie wichtig dem Chemiker einige Kenntnisse der Mathematik und namentlich der Algebra sei 272. Algebraische Lösung einiger stöchiometrischen Probleme durch Poggendorff 273 Anm. Zweckmässige Abänderung der chemischen Formeln, nach Poggendorff's Vorschlage, ebend.

2) Gerbestoff und Gallussäure. S. 273-279.

Untersuchungen von Pelouze über den reinen Gerbestoff oder Tannin, 273, dessen Darstellungsweise 275, die an Versuche Doebereiner's erinnert 276 und Eigenschaften 273, 276. Sättigungscapacität 276 und Zusammensetzung desselben 274, so wie einiger Salzverbindungen dieser organischen Säure 275. Umwandelung derselben in Gallussäure (unter Mitwirkung atmosphärischen Sauerstoffes) 273, welche in den Galläpfeln nicht präexistirt 274. Eigenschaften 276 und Zusammensetzung 274. Umwandelung derselben in Pgro – und in Meta – Gallussäure 277. (Vgl. S. 269 und 279.) Eigenschaften und Zusammensetzung dieser Säuren 278 (274). Büchner's Versuche über Gerbestoff und Gallussäure 275. Ellagsäure; deren Bildung und Zusammensetzung 278 (274). Ulmin; dessen Zusammensetzung weicht nach Pelouze ab von Boullay's Angaben 279. Umbildung

der Gerbe- und der Gallussäuren in eine rothe Substanz durch Alkalien unter Einwirkung der Luft, ebend.

3) Mekonsäure und Meta-Mekonsäure. S. 279-292.

Erinnerung an Robiquet's frühere Erfahrungen über Umbildung der Mekonsäure in Pyro- und Para-Mekonsäure 289, welche letztere den Namen Meta - Mekonsäure durch Liebig erhielt 287, aus dessen Analysen hervorgeht, dass sie, durch Umbildung der gewöhnlichen Säure (unter Verlust von Kohlensäure und der Hälfte ihrer Sättigungscapacität) entsteht 282. Das Vorwort Meta darf daher nicht auf Metamerie gedeutet werden 281. Unterschiede dieser Umbildung von der analogen der Gallusäure 283, 291. Besste Bereitung der Meta-Mekonsäure nach Liebig 284. Die Neigung der Mekonsaure, sehr fest an der Kohle zu hasten, bei deren Reinigung damit wohl zu beachten 283. Theilweise Umbildung des mekonsauren Silbers in Cyansilber durch Salpetersäure 284. Erläuterungen nach Liebig's Formel für die Mekonsänre 285 und nach Robiquet's, welche letztere keine so klare Ansicht des Vorganges hierbei gewährt 287. Einwendungen Robiquet's gegeh Liebig's Ansicht über Bildung der Meta-Mekonsäure, hergenommen von der gleichzeitigen Bildung einer braunen extractartigen Materie unter gewissen Umständen 288 (284) und von der gleichzeitigen Entwickelung von Wasser, neben der Kohlensäure, Erzeugung der Meta-Mekonsäure durch bloses Erhitzen gewöhnlicher Säure in wasserleerem Zustande 289. Wie die letztere Erscheinung aus Liebig's Formel erklärt werden könnte 290. genthümliches, von Robiquet (und Dupuy) beobachtetes Wechselverhältniss des Vorkommens zwischen Mekonsäure und Schwefelsäure 291 und zwischen Mekonsäure und Codein (wie zwischen Mekonin und Mekonsäure, nach Couërbe) im Opium 292. Doppelsalze des Codeins mit Morphin, ebend. (Fortsetzung folgt.)

Metallurgie.

I. Ueber den Guss der Bronzegeschütze, von Dr. Mor. Meyer. S. 293-802.

Experimente 294. Ungleichartige Erfolge dieser Operation, ebend. Die Gesetze mechanischer Mengungen werden in Hinsicht auf die Bronzemischung erörtert 295. Die Erstarrung muss namentlich allerwärts gleichzeitig eintreten und fortschreiten, gleichviel ob schnell oder nicht, um möglichst gleichförmige Bronzegemische zu erzielen 295. Vortheile des alten Kerngusses in dieser Beziehung vor dem neuern Massivgusse 296. Die Wirkung einseitiger Erkaltung 295 möglichst zu beseitigen, mit Rücksicht auf Grösse des Geschützes und Hitze des Gysses 297. Den beiden Anforderungen an das Geschützmetall, Härte und Cohäsion, die man sich an zwei verschiedenen

Stellen des Rohres gebunden denken kann 299 und wobei viel auf das quantitative Verhältniss der Gemengtheile und deren verschiedene Cohäsionszustände ankommt, zu genügen 298. Bedingungen eines guten Gusses 800. Verhältniss der Pulvermischung zur Mischung des Geschützes, ebend. Beispiele aus der Praxis als Belege 801. Vorzüge der deutschen Geschütze, ebend.

II. Ueber Ammonium - Amalgam, so wie über die Amalgame von Eisen, Baryum und Strontium, von Rub. Bortters. S. 302-308.

Ammonium-Amalgam von ausgezeichneter Art 803, zu dessen Erzeugung Natrium - Amalgam wirksamer als Kalium - Amalgam 302. Darstellung dieser Amalgame, ebend. insbesondere des Natrium - Amalgams 307 und Beschaffenheit derselben bei verschiedenen Mischungsverhältnissen 303. Anm. Legirung von Kalium und Natrium und Amalgam derselben 304 Anm. Eisenamalgam 304. Nette Lichterscheinung beim Erhärten 305. Baryum - Amalgam 305. Verhalten in schwefelsaurer Kupferlösung 306. Strontium - Amalgam; ist ungemein leicht zersetzbar 307. Ueber einige andere Amalgame, ebend.

Nachschreiben von J. S. C. Schweigern. S. 308-318.

Magnetische Metalle unamalgamirbar 309. Ueber die vorübergehende Verbindung des Eisens mit Quecksilber durch Kalium und Natrium 310. Bedingung der Verbrennung des Natriums mit Wasser von gemeiner Temperatur 311. Vergoldung des Eisens und Stahls 312. Amalgamirung des Antimons in gemeiner Temperatur 313. Technische Benützung des Kalium und Natrium haltigen Antimons, ebend. Ueber die problematische Natur des Ammonium-Amalgams 314. Lichterscheinung bei der Amalgamation des Natriums in atmosphärischer Luft, ebend. und in Kohlensäure, aber nicht in Ammoniakgas 315. Eben so oxydirt sich Kalium und Natrium auf Wasser mit Lichterscheinung in atmospärischer Luft und Kohlensäure, ohne dieselben in Ammoniakgas, ebend. Erklärung des Verhaltens im Hydrogen 316. Combination analoger Phänomene, ebend. woran Betrachtungen über das Verhältniss der alten Wärmetheorie zur neuen Kleotrochemie sich reihen 317.

Mittheilungen vermischten Inkalts.

Analyse des Brauneisenerzes in Afterkrystallen von Schwefelkies, als Nachtrag zu der Abhandl. über die na-, türlichen Eisenoxydhydrate (Heft S. S. 181 ff.) von Prof. Dr. Fr. von Kobell. S. 319—320.

Vier Varietäten 319 scheinen stets das erste Hydrat = $Fe_2 + H_2$ (Göthit) zu sein; kommt auch als Erz dicht vor 820. Vermeintliche Hagelkerne, ebend.



Sechstes Heft.

Mineral-und Quellwässer.

I. Ueber die Quellen-Verhältnisse des östlichen Abhanges des Teutoburger Waldes, von Gust. Bischop. S. 321-341.

In dem Weser-Gebiete sind die Quellen nicht so zahlreich und so ergiebig, wie am westlichen Abhange 322. Sie zeichnen sich durch eine niedrige und zum Theil sehr veränderliche Temperatur aus, ebend. Die Gasexhalationen bestehen aus sehr reinem Kohlensäuregas 323. Kommen alle aus dem bunten Sandsteine 324. Gasexhalationen aus der Kreide bestehen aus atmosphärischer Luft, die einen Theil ihres Sauerstoffs durch Oxydation kohlenstoffhaltiger Substanzen ein-Kohlensäure-Entwicklung zu Meinberg hat eine gebüsst hat 325. bedeutende, Spannung 325. Woher die Veränderlichkeit der Gasausströmungen aus Mineralquellen kommt 326, 328. Gasausströmung und veränderlicher Gehalt der Mineralquellen an gasförmigen Bestandtheilen stehen nicht in gleichem Verhältniss 330. Günstigster Zeitpunct zum Füllen gashaltiger Wasser, ebend. Anm. Auffallende niedrige und sehr veränderliche Temperatur der Meinberger Mineralquellen 332. Ihre Entstehung kann gar nicht tief gesucht werden 334. Ueberall können sich Mineralquellen bilden, wo nur Wasser und Kohlensäuregas – Ströme einander begegnen 335. Efflorescenz aus der Grauwacke, ebend. Reichthum einer Mineralquelle an fixen Bestandtheilen ist abhängig von einem langen unterirdischen Lause 384 Anm. Bildung der Schweselquellen durch Zersetzung schweselsaurer Salze mittelst organischer Substanzen 336, Gemeinschaftlicher Charakter der Mineralquellen am östlichen Abhange des Teutoburger Wal-Temperatur-Verhältnisse der Quellen diess - und jenseits *des* 839. des Teutoburger Waldes 340.

II. Ein einfaches Mittel, die Fällung des Eisens aus den Mineralwassern zu verhüten, von Gust. Bischof. S. 341-344.

Diese Fällung rührt besonders von der atmosphärischen Lust der Gesässe her 342. Handgrisse beim Fällen zur Entsernung derselben ebend., welche sich vollständig bewährt haben 343. Das Sauerstossen, welches die Analysen solcher Quellen geben, ist ihnen sremd und kommt aus den Gesässen, ebend. Ueber den reichlichen Stickgasgehalt mancher Säuerlinge 344.

Zur organischen und Agriculturchemie.

I. Das Mercaptan, nebst einigen Bemerkungen über einige andere neue Erzeugnisse der Wirkung schwefelweinsaurer Salze, wie auch des schweren Weinöls, auf Sulphurete, von W. Chp. Zeise. (Fortsetzung von S. 268.) S. 345-356.

Gereinigtes Mercaptan 346 durch Waschen mit Wasser 346 und Destillation dargestellt 347. Prüfung auf Schwefelwasserstoff 346 Anm. Andere Bleisalze bräunende Substanz 347 Anm. Beschaffenheit 348. Reinigung durch Quecksilber-Mercaptid, ebend. Beide Methoden werden am zweckmässigsten vereinigt 349. Darstellung des reinen Mercaptans und des Quecksilbermercaptides, ebend. Auffallende Erscheinung bei Einwirkung des Mercaptans auf das rothe Quecksilberoxyd 350 (vgl. S. 264.). Zersetzung des Mercaptids durch Schwefelwasserstoff 351. Reinigung vom letztern 352. Eigenschaften des reinen Mercaptans 353. Verhalten zu Salzen, Metalloxyden 354. Kalium, Natrium und mehrere negative Elemente 355. (Fortsetzung im 7ten Hft. S. 396.)

II. Ueber die düngende Kraft des Ziegelmehls, vom B. C. R. u. Prof. W. A. LAMPADIUS. S. 356-362.

Vorkommen des Ziegelthons, welcher versucht und von Kersten analysirt worden (vgl. S. 363.) 357. Die von Sprengel beobachtete' Ammoniakbildung (vgl. S. 161.) wird bestätigt, ebend. (vgl. S. 367.) Hauptmomente, welche die Düngungskraft des gebrannten Thons bedingen, ebend. Versuche über Ammoniakgehalt und Ammoniakbildung am trockenen 359 und angefeuchteten Lehm und Ziegelmehl 361. Resultate 361, 362.

III. Versuche, um die Ursache der verschiedenartigen Wirkung des rohen und gebrannten Thons in der Landwirthschaft zu ermitteln, von Carl Kersten. S. 363-368.

Untersuchung des gelegenen Lehms von Hilbersdorf 863. Gang der Analyse 864. Resultate 866. Zusammensetzung der darans gebrannten Ziegel, ebend. Resultate der Vergleichung 367. Auffindung von Ammoniak, jedoch nur im gebrannten Thone, ebend., wovon vorzüglich die bessere Düngungskraft des letzteren abzuleiten ist 868.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Fortgesetzte Bemerkungen über Platinmohr (Platin-Oxyrrhophon), von J. W. Doebeiner. S. 369-371.

Welche Bereitungsart am besten zur fabrikmässigen Essigsäurebildung sich eigene 369. Eigenthümliche, die Wirkung des Platinmohrs vernichtende Einflüsse der Salzsäure (andere Säuren schaden nicht) und des Ammoniaks und deren Erklärung 370. In beiden Fällen durch



kohlensnures Natron (ist letztern auch Kafl) wieder herstellhäf 370, 871. (Vgl. S. 76, 114 und 254.)

2) Noch ein Mittel zur Scheidung des Eisenoxydes vom Eisenoxydul und von anderen Basen, vorgeschlagen von J. W. Doebereiner. S. 871-372.

Eisenoxydsalze werden durch ameisensaures Natron als basisch ameisensaures Eisenoxyd gefällt, das Oxydul und andere Basen bleiben gelöst 371. Die Schärfe dieses Verfahrens bleibt noch zu untersuchen 371.

S) Chemische Analyse zweier Sorten von Rosettenkupfer, von Prof. Dr. Fr. von Kobell. S. 372-375.

Mannsfeldisches und Schwedisches; Resultate 374. Gang der Untersuchung 372.

4) Bewährte Heilkraft des Kreosots. S. 875.

Von Colombat gegen Verschwärungen des Gebährmutterhalses mit ausgezeichnetem Erfolg angewandt.

5) Verhalten des Platinchlorids zu einigen weinsauren Salzen. S. 375-376.

Wird nach Phillips von einigen dieser Salze reducirt, von andern nicht.

6) Alkalische Reaction des Glases. S. 376.

Kastner sah Glaspulver Ammoniak entwickeln beim Erhitzen mit salpetersaurem Ammoniak.

Siebentes Heft.

Organische Chemie.

 Ueber das Eupion. Zwanzigste Fortsetzung der Beiträge zur nähern Kenntniss der trockenen Destillation organischer Körper. Von Dr. Reichenbach S. 377 – 386.

Trockene Destillation fetter Körper, insbesondere des Rapsöls 377. Abweichungen in den Resultaten von anderen Chemikern und wahrscheinliche Ursachen derselben 378. Wesentliche Uebereinstimmung des Oeltheers mit anderen Theerarten 379. Indess liefert er das Eupion in ungleich reichlicherer Menge und in viel reinerem Zustand 380 Ursachen 381. Prüfung auf Eupion, ebend. Vielleicht durch blosse bebrochene Destillation daraus zu erhalten 382. Dieses reinere Eupion weicht weniger in seinem chemischen, als besonders in seinem merkwürdigen physischen Verhalten von dem frühern ab 382. 391. Es ist von feinem Blumengeruch und der leichteste tropfbarflüssige Körper, der bis jetzt bekannt 380—883. Revision des chemischen

Verhaltens 384. Ist leicht entzündlich und brennt mit heller russioser Flamme, ebend. wird übrigens aber von den meisten Körpern nut wenig afficirt 385-389, jedoch durch andere empyreumatische Oele in viele Verbindungen mit übergeführt 887. Solche Verbindungen sind unter dem mehrfach erwähnten, unreinen Eupion zu verstehen 390. Nur mit einigen verwandten organischen und empyreumatischen mehr oder weniger leicht mischbar, ebend. Harze löst es schon weniger; Kaoutschuk theilweise und liesert damit einen herrlichen farblosen Firniss 388. Picamar wird nur gelöst, wenn es frei ist vom Grundstoffe des Pittakalls, ist daher ein Reagens auf deuselben 387. Schwefelsäure das vorzüglichste Reagens auf Eupion 389. Ausbeute der verschiedenen Theerarten 390. Die Destillation fetter Körper gehört mithin zu derselben Kategorie, wie die trockene Destillation organischer Körper überhaupt und die beiden von Lecanu und Bussy entdeckten flüchtigen Oele sind Gemische, aber keine eigenthümlichen Grundstoffe 891. Vergleichung des Eupions mit Faraday's leichtem Oelgasöl und Verschiedenheiten bei der Körper 392. Die Darstellung der letztern aus Compressionsöl der Wiener Gasanstalt gelang Herrn Dr. Reichenbach nicht, vielleicht weil dort nicht Oel, sondern Colophon bearbeitet wird 394. Winke hinsichtlich der Nutzbarkeit des Eupions zu organischen Analysen (nach Berzelius), wenn die absolute Reinheit erst ganz ausser Zweifel gesetzt sein wird, und als vortreffliches Leuchtmaterial 395. Bemerkungen in Bezug auf die Theorie der Flamme brennender kohlenwasserstoffhaltiger Substanzen, ebend. und Erzeugung möglichst heller russloser Flammen 396.

II. Das Mercaptan, nebst Bemerkungen über einige andere neue Erzeugnisse der Wirkung schwefelweinsaurer Salze, wie auch des schweren Weinöls, auf Sulphurete, von W. Chr. Zhisk. (Fortsetzung von S. 356.) S. 396 – 418.

Quecksilber-Mercaptid 396. Einige Rücksichten bei dessen Darstellung 397, Eigenschaften 398, und chemisches Verhalten 399, durch kochende Kalilauge nicht zersetzbar, ebend. Durch Blei theilweise 400. Scheint mit Schwefelkalium sich zu verbinden, ebend. Eben so mit Quecksilberchlorid 401. Das Mercaptum isolirt daraus abzuscheiden gelang nicht, ebend. - Goldmercaptid, dessen Zusammensetzung und Darstellung 401, wobei Mercaptum freizuwerden scheint 405, dessen Isolirung indess nicht gelang 406. Auch durch trockene Destillation des Goldmercaptids gelang diess nicht 403, vielmehr erhält das Destillat mehrere noch nicht genauer untersuchte Stoffe und wie es scheint auch etwas Mercaptan 404. Dem Quecksilbermercaptid analoge Eigenschaften des Goldmercaptids 402. Verhalten weingeistiger Lösungen des Goldchlorids und des Mercaptans oder des Kaliummercaptids 406 - 408, wobei ungewiss blieb, ob unter gewissen Umständen eine Verbindung von Goldchlorid mit Goldmercaptid oder von Gold mit einem durch das überschüssige Chlor aus eiNem Theile des Mercaptans erzeugten chlorhaltigen Stoff entstehe 408. Verhalten wässeriger Lösungen 405. 408. Vorsichtsmassregeln das Goldmercaptid chlorfrei zu erhalten 409. Platinmer captid in Hinsicht auf Darstellung, Eigenschaften 409, und Zusammensetzung dem vorigen analog 410. Feuerentwicklung beim Glühen, ebend. Kaliummercaptid 410. Natrium-, Blei-, Kupfer- und Silber- Mercaptid 412. Verhalten des Mercaptans und einiger Mercaptide zu einigen Blei- 412, Eisen-, Zink, Kalk- und Barytsalzen 413.

(Beschluss im folgenden Hefte.)

- III. Neue vegetabilische Grundstoffe, žusammengestellt von Schweiggeb Seidel. (Fortsetzung von S. 170.) Seite 414 424.
 - II) Aesculinsäure, neue Säure im Saponin. S. 414 415.

Von Fremy entdeckt 414. Eigenschaften derselben und ihrer Salze, Zusammensetzung, ebend. Gelbes Harz durch Salpetersäure daraus erzeugt 415.

III) Viscin, neuer Grundstoff im Vogelleim und in einigen Pflanzen-Exkreten S. 415 – 420.

Natürlich als Ausschwitzung von Atractylis gummifera vorkommend, entdeckt von Macaire auf Veranlassung De Candolle's 415. Physische Beschaffenheit ebend., und chemisches Verhalten 416. Hauptcharaktere 419, wozu besonders die eigenthümliche Zähklebrigkeit gehört 416, 417, welche zur Aufsuchung und Auffindung desselhen im Vogelleim 418 und zu dem Namen Viscin Veranlassung gab 419. Die zähkleberige Substanz in den Mistelbeeren ist Indess blos eine Art Gummi 418. Hingegen kommt es in der innern Schaale der Mistel 420, und der Stechpalme in geriuger Menge vor 419; in ungleich grösserer Menge erzeugt es sich aber darin erst durch eine Art von Gährung 420, denen sie bei der Bereitung des Vogelleims unterworfen werden 419.

IV. Apyrin, vermeintlich neuer Grundstoff in den Cocosnüssen. S. 421 – 424.

Entdeckt von Bizio; Darstellung und Eigenschaften 421. Hauptcharakter ist die geringere Löslichkeit desselben in heissem als in kaltem Wasser und daher Trübung kalt gesättigter Lösungen beim Erhitzen und umgekehrt, ebend. wovon der Name herzuleiten 422. Aehnlich verhält sich das Hydrat und die meisten seiner Salze, wie von
mehreren ausführlicher nachgewiesen wird 422, denn obwohl indifferenter Natur 421 verbindet es sich doch, gleich den Alkaloiden, mit
Säuren 422 zum Theil zu krystallisirbaren Verbindungen 423. Verhalten des Alkohols zu einigen derselben, ebend. Aber auch einige
Metallsalze werden davon gefällt 422. Verhalten im Feuer, zum Jodin und zum Galläpfelauszuge, ebend. Bestandtheile der Nüsse von
Cocos lapidea 424.

Metalle.

I. Ueber die Verbindungen des Bleies mit Jod, von Denor. S. 425-433.

Geschichtliches 425. Löslichkeit des neutralen Bleijodürs im Wasser 427. 428. 433. Analyse 428. Krystallisation 429. 433. Darstellung verdienen das salpetersaure und andere neutrale lösliche: Bleioxydsalze den Vorzug vor dem essigsauren, 426, 427, 433, oder! dieses muss in den meisten Fällen angesäuert werden 426, 428, 433, weil es (ohne Mitwirkung von Kohlensäure) an der Luft in 11/2 ba-sisches Salz verwandelt wird 431, 433, welches dann unlösliche basische Jodiire, Verbindungen des Jodiirs mit Bleioxyd, erzeugt 427, 430, 433, von denen drei Arten 425, 433 namentlich einfach 430) ein doppelt - und ein fünsfach-basisches ausgefunden und analysirt wurden 432, die sämmtlich so viel Wasser zurückhalten, dass sie als basische hydroiodsaure Salze betrachtet werden könnten, ebend. Neutrales Jodür zersetzt kohlensaures Bleioxyd, um basisches Jodür zu bilden 431. Verhalten derselben beim Erhitzen, ebend. Ein blaues Bleijodür angeblich dem Bleisuboxyd von Berzelius entsprechend, wird schlüsslich noch angedeutet 433.

H. Ueber die f\u00e4rbenden Verbindungen des Goldes, ihre Darstellung und technische Anwendung von Golfiem Besseyre. S. 434-445.

Darstellung des wasserhaltigen oder Cassius'schen Goldpurpurs 434 von verschiedenen Nüancen 485, 440, unter denen violette 436, welche durch Beimischung von einem blauen Niederschlag entstehen, der in zwei verschiedenen Varietäten isolirt dargestellt wurde 437. Analysen von 8 verschieden nüancirten Varietäten des Niederschlages 438. 439. Deren Färbung der Flüsse 439. Die Fällung verzögernde Wirkung des Kochsalzes 436, der Salpetersäure 436, 437, eines Säureüberschus-Diese wird durch Hitze beschleunigt, aber ungleich-**438.** Niederschlag von metallischen Goldblättmässig 436, 438, 445. chen durch Zinnchlorür 439. Der Grad der Verdünnung der Lösungen ist nur bis auf einen gewissen Punct von Einfluss 485, 445. Die Gleichartigkeit des Products hängt vorzüglich von möglichst schnel-Ier Vermischung der Chlorüre ab 434, 445. Das Zinnchlorür allein ist hierbei thätig und reducirt das Gold; das Chlorid ist unwirk+ Ein Ueberschuss von Chlorür verzögert nur die sam. 436, 445. Fällung, ebend. Alle Arten von Purpur sind blos fein zertheiltes Gold, dessen verschiedene Färbungen abhängig sind von dem Grade der Zertheilung 439, 445. Von der Anwendung der Purpursarben in der Porcellan - und Glasmalerei 440. Vorsichtsmaassregeln dabei 440. Zinnüberschuss macht, dass die Farbe sich milchig brennt, giebt bei Aquarell-Malerei aber mehr Feuer 441. Mit metallischem Gold sind fast dieselben Nüancen bei Schmelzen mit Borax oder Bleiglas zu erzeugen, wie durch den Purpur; Alles hängt von Stärke und Zugutemachung der Spleissabzüge oder Gaarschlacken 498. Kupferhammermanipulation 499. Bleizusatz um das Kupferoxydul zu entfernen 500. Versahren zu Vienne im Departement der Isère 501. Jährliche Gaarkupferproduction 503. Statistische Bemerkungen über das Metallausbringen des Nagybanyer Bergbaus, ebend.

Tabelle über sämmtliche bei der in Nagybanya eingeführten neuen Svaiczér'schen Schmelzmethode gebräuchliche Ofenzustellungen (zu S. 505.). Ausweise der Armverbleiung mit goldarmen 505, und mit goldreichen Geschicken 507. Kupferausbringung in Hohöfen 508. Inhalt des ersten Bandes S. 511. —

and med Denck von Friedrich Nies in Leipzig.



